SES! AVAILABLE COPY

VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS

PCT

REC'D 0 1 DEC 2005

PCT

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER BERICH PATENTIERBARKEIT

(Kapitel II des Vertrags über die internationale Zusammenarbeit auf dem Gebiet des Patentwesens)

Aktenzeichen des Anmelders oder Anwalts		
J 10020 PCT	WEITERES VORGEHEN	siehe Formblatt PCT/IPEA/416
Internationales Aktenzeichen PCT/EP2004/008057	Internationales Anmeldedatum <i>(Tag</i> 19.07.2004	MonaWahr) Prioritätsdatum (TagMonaWahr) 17.07.2003
Internationale Patentklassifikation (IPK) oder C07K7/00, C07K7/06	nationale Klassifikation und IPK	
Anmelder JERINI AG, et al.		
 Bei diesem Bericht handelt es sich internationalen vorläufigen Prüfun Artikel 36 übermittelt wird. 	um den internationalen vorläufige g beauftragten Behörde nach Artik	en Prüfungsbericht, der von der mit der kel 35 erstellt wurde und dem Anmelder gemäß
2. Dieser BERICHT umfaßt insgesar	nt 8 Blätter einschließlich dieses [Deckhiatts
3. Außerdem liegen dem Bericht AN	_AGEN bel; diese umfassen	
a. 🛛 (an den Anmelder und das	Internationale Bûro gesandt) insq	esamt 40 Blätter; dabei handelt es sich um
Blätter mit der Beschre zugrunde liegen, und/o	ihung. Angnrüchen undhder Zeiel	nnungen, die geändert wurden und diesem Bericht nen die Behörde zugestimmt hat (siehe Regel
☐ Blätter, die frühere Blä Gründen nach Auffass	ter ersetzen, die aber aus den in i	Feld Nr. 1, Punkt 4 und im Zusatzfeld angegebenen nthalten, die über den Offenbarungsgehalt der
b. U (nur an das Internationale in Datenträger(s) angeben), nur in computerlesbarer Fo	Büro gesandt)i> insgesamt (bitte A der/die ein Sequenzprotokoli und/brm, wie im Zusatzfeld betreffend driften).	urt und Anzahl der/des elektronischen oder die dazugehörigen Tabellen enthält/enthalten, las Sequenzprotokoll angegeben (siehe Abschnitt
E		
☑ Feld Nr. I Grundlage des E	sescheids	
Feld Nr. II Priorität		. •
- www.mandiken		erfinderische Tätigkeit und gewerbliche
	eitlichkeit der Erfindung	
and der geweibt	stellung nach Arikel 35(2) hinsicht chen Anwendbarkeit; Unterlagen	tlich der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und Erklärungen zur Stützung dieser Feststellung
Peld Nr. VI Bestimmte ange	führte Unterlagen	
☐ Feld Nr. VII Bestimmte Mäng	el der internationalen Anmeldung	
☐ Feld Nr. VIII Bestimmte Bem	erkungen zur Internationalen Anme	eldung .
Datum der Einreichung des Antrags	Datum der	Fertigstellung dieses Berichts
15.02.2005	30.11.20	
Name und Postanschrift der mit der internation beauftragten Behörde	nalen Prüfung Bevollmäch	ntigter Bediensteter
Europäisches Patentamt		
D-80298 München Tel. +49 89 2399 - 0 Tx: 52365	er-Frei, A	
Fax: +49 89 2399 - 4465		2399-8555

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER BERICHT ÜBER DIE PATENTIERBARKEIT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP2004/008057

	Feld Nr. I Grundlage des Berichts	
1.	Hinsichtlich der Sprache beruht der Bericht auf der internationalen Anmeldung in der Sprache, in der eingereicht wurde, sofern unter diesem Punkt nichts anderes angegeben ist.	sie
	□ Der Bericht beruht auf einer Übersetzung aus der Originalsprache in die folgende Sprache, bei der es sich um die Sprache der Übersetzung handelt, die für folgenden Zweck eingereicht wor □ internationale Recherche (nach Regeln 12.3 und 23.1 b)) □ Veröffentlichung der internationalen Anmeldung (nach Regel 12.4) □ internationale vorläufige Prüfung (nach Regeln 55.2 und/oder 55.3)	rden ist:
2.	Hinsichtlich der Bestandteile* der internationalen Anmeldung beruht der Bericht auf (Ersatzblätter, die Anmeldeamt auf eine Aufforderung nach Artikel 14 hin vorgelegt wurden, gelten im Rahmen dieses Berunsprünglich eingereicht" und sind ihm nicht beigefügt):	e dem erichts als
	Beschreibung, Seiten	
•	1-115 in der ursprünglich eingereichten Fassung	
	Ansprüche, Nr.	.i
	1-61 eingegangen am 11.11.2005 mit Schreiben vom 11.11.2005	1 11
· · · ·	🔲 einem Sequenzprotokoll und/oder etwaigen dazugehörigen Tabeilen - siehe Zusatzfeld betreffend Sequenzprotokoll	das
3.	 □ Aufgrund der Änderungen sind folgende Unterlagen fortgefallen: □ Beschreibung: Seite □ Ansprüche: Nr. □ Zeichnungen: Blatt/Abb. □ Sequenzprotokoll (genaue Angaben): □ etwaige zum Sequenzprotokoll gehörende Tabellen (genaue Angaben): 	t. j.
4.	 □ Dieser Bericht ist ohne Berücksichtigung (von einigen) der diesem Bericht beigefügten und nachst aufgelisteten Änderungen erstellt worden, da diese aus den im Zusatzfeld angegebenen Gründen nach Auffassung der Behörde über den Offenbarungsgehalt in der ursprünglich eingereichten Fassung hina (Regel 70.2 c)). □ Beschreibung: Seite □ Ansprüche: Nr. □ Zeichnungen: Blatt/Abb. □ Sequenzprotokoll (genaue Angaben): □ etwaige zum Sequenzprotokoll gehörende Tabellen (genaue Angaben): 	
	* Wenn Punkt 4 zutrifft, können einige oder alle dieser Blätter mit der Ber "ersetzt" versehen werden.	merkung

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER BERICHT ÜBER DIE PATENTIERBARKEIT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP2004/008057

_		d Nr. III Keine Erstellung ei wendbarkeit	nes G	autachtens über Neuheit, erfinderische Tätigkeit und gewerbliche
1.	Fol erfi	gende Teile der Anmeidung wu nderischer Tätigkeit beruhend	ırden (nicht	nicht daraufhin geprüft, ob die beanspruchte Erfindung als neu, auf offensichtlich) und gewerblich anwendbar anzusehen ist:
		die gesamte internationale Ar		
	×	Ansprüche Nr. 20-23		
		Begründung:		·
		Die gesamte internationale Ar nachstehenden Gegenstand, (genaue Angaben):	nmeld für de	ung, bzw. die obengenannten Ansprüche Nr. beziehen sich auf den n keine internationale vorläufige Prüfung durchgeführt werden braucht
		Die Beschreibung, die Ansprü oder die obengenannten Ansp konnte (genaue Angaben):	che o rüche	der die Zeichnungen <i>(machen Sie bitte nachstehend genaue Angaben)</i> 8 Nr. sind so unklar, daß kein sinnvolles Gutachten erstellt werden
		Die Ansprüche bzw. die obengestützt, daß kein sinnvolles (genan Sutaci	inten Ansprüche Nr. sind so unzureichend durch die Beschreibung nten erstellt werden konnte.
	Ø	Für die obengenannten Anspr	üche	Nr. 20-23 wurde kein internationaler Recherchenbericht erstellt.
	o.		_eäur	Opportunity to the state of the
		die schriftliche Form		nicht eingereicht wurde.
				nicht dem Standard entspricht.
		die computerlesbare Form		nicht eingereicht wurde.
				nicht dem Standard entspricht.
		Die Tabellen zum Nucleotid- und/oder Aminosäuresequenzprotokoll, sofern sie nur in computerlesbarer Form vorliegen, entsprechen nicht den in Anhang C-bis zu den Verwaltungsvorschriften vorgeschriebene technischen Anforderungen.		
		siehe Beiblatt für weitere Anga	ben.	

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER BERICHT ÜBER DIE PATENTIERBARKEIT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP2004/008057

Feld Nr. V Begründete Feststellung nach Artikel 35 (2) hinsichtlich der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und der gewerblichen Anwendbarkeit; Unterlagen und Erklärungen zur Stützung dieser

1. Feststellung

Neuheit (N)

Ja: Ansprüche 19, 43-61

Nein: Ansprüche 1-18,24-42 Ansprüche 19,43-61

Erfinderische Tätigkeit (IS)

Ja:

Gewerbliche Anwendbarkeit (IA)

Nein: Ansprüche Ja:

Ansprüche: 1-19,44-61

Nein: Ansprüche:

2. Unterlagen und Erklärungen (Regel 70.7):

siehe Beiblatt

PCT/EP2004/008057

§

Zu Punkt V

Begründete Feststellung hinsichtlich der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und der gewerblichen Anwendbarkeit; Unterlagen und Erklärungen zur Stützung dieser Feststellung

Es wird auf die folgenden Dokumente verwiesen:

- D1: MARCH DARREN R ET AL: "Potent cyclic antagonists of the complement C5a receptor on human polymorphonuclear leukocytes. Relationships between structures and activity" MOLECULAR PHARMACOLOGY, Bd. 65, Nr. 4, 1. April 2004 (2004-04-01), Seiten 868-879, XP002315628 ISSN: 0026-895X
- D2: WO 2004/035079 A1 (THE UNIVERSITY OF QUEENSLAND; SHIELS, IAN, ALEXANDER; TAYLOR, STEVEN,) 29. April 2004 (2004-04-29)
- D3: WO 90/09162 A (ABBOTT LAB) 23. August 1990 (1990-08-23)
 - D4: WO 92/12168 A (ABBOTT LAB) 23. Juli 1992 (1992-07-23)
 - D5: WO 99/00406 A (FAIRLIE DAVID ;UNIV QUEENSLAND (AU); WONG ALLAN (AU); FINCH ANGELA) 7. Januar 1999 (1999-01-07)
- D6: FINCH ET AL: "Low-Molecular- Weight Peptidic and Cyclic Antagonists of the Receptor for the Complement Factor C5a" JOURNAL OF MEDICINAL CHEMISTRY, AMERICAN CHEMICAL SOCIETY. WASHINGTON, US, Bd. 42, Nr. 11, 3. Juni 1999 (1999-06-03), Seiten 1965-1974, XP002137173 ISSN: 0022-2623
- D7: WO 03/033528 A (TAYLOR STEVE ;UNIV QUEENSLAND (AU); SHIELS IAN ALEXANDER (AU)) 24. April 2003 (2003-04-24)
- D8: WONG A K ET AL: "Small molecular probes for G-protein-coupled C5a receptors: conformationally constrained antagonists derived from the C terminus of the human plasma protein C5a" JOURNAL OF MEDICINAL CHEMISTRY, AMERICAN CHEMICAL SOCIETY. WASHINGTON, US, Bd. 41, Nr. 18, 27. August 1998 (1998-08-27), Seiten 3417-3425, XP002200381 ISSN: 0022-2623
- D9: DEMARTINO JULIE A ET AL: "Arginine 206 of the C5a receptor is critical for ligand recognition and receptor activation by C-terminal hexapeptide analogs" JOURNAL OF BIOLOGICAL CHEMISTRY, Bd. 270, Nr. 27, 1995, Seiten 15966-15969, XP002272328 ISSN: 0021-9258
- D10: WO 03/085448 A (KIM BONG-JU ;TAE SEUNG-GYU (KR); KIM HYUN-YOUNG (KR); YOON JOO-SUN) 16. Oktober 2003 (2003-10-16)
- D1: Antagonist derivatives of C5a receptor, having mainly C-terminal arginin, but also a

- C-terminal replacement by Tyrosin (applicant analyses in the present application that this peptide would show a IC50 value of 0,17uM? wheras the corresponing peptide in the present application would show 1,3uM)
- D2: Antagonist derivatives of anaphylotoxin (=C5a) receptor ligand, having mainly C-terminal arginin, but also a C-terminal replacement by Phenylbutanoyl (applicant analyses in the present application that this peptide would show a IC50 value of 2,6uM?)
- D3: Antagonist derivatives of C5a receptor having C-terminal Arg
- D4: Antagonist derivatives of C5a receptor, Arg replaced by I-Arg, hArg, K and Cit or L-canavinine. No D-or L-lysine, D-or L-homolysine, or glycine. Size of the substitutent at this position is important for high receptor affinity. The citrulline compound has no charged side chain, yet still possesses appreciable antagonist potency compared to arginin at this position.
- D5: Cyclic Peptid-antagonist of C5a receptor, having a C-terminal Arginine, cyclized by backbone trough backbone cyclization, no increase of receptor affinity and antagonist potency; AcF[OPdChaWR] with IC 50 = 20nM against a max. conc. of C5a (100nM) on intact human PMNs.
- D6: C5a receptor antagonists being conformationally constranied and being derived from the C-terminus of the human Plasma Protein C5a
- D7: Whole C5a receptor. Arg 206 is required receptor activation by hexapeptides: and Hexapeptide C-terminal arginine is required for receptor activation. However as there are also des-arg C5a receptors the situation might be different...
- 1. Die mit den neuen Ansprüchen eingereichten Änderungen in den Ansprüchen 18 und 42 sind nunmehr in Übereinstimmung mit Artikel 19 PCT, indem auf einen IC₅₀-Wert von weniger als 200nM limitiert wurde.
- 2. Die vorliegende Anmeldung erfüllt nicht die Erfordernisse des Artikels 33(1) PCT, weil der Gegenstand der Ansprüche 1-18, 24-42 und davon abhängige Anmeldungsgegenstände im Sinne von Artikel 33(2) PCT nicht neu ist, indem die im Stand der Technik offenbarten Peptide beispielsweise unter die allgemeine Formulierung wie "die biologischen Eigenschaften der Trypthophan-Einheiten mimikt" etc. fallen dürften.
- 3. Zudem ist zu berücksichtigen, dass sich die Recherche nur auf die Teile der Patentansprüche richten konnte, die als klar und knapp gefasst gelten können,

PCT/EP2004/008057

nämlich die Peptide des Anspruchs 44, sowie bezüglich der zyklischer C5a-Rezeptor-Antagonisten im Anspruch 19, sowie bezüglich der linearen C5a-Rezeptor-Antagonisten im Anspruch 43 sowie der Inhalt der davon abhängigen Ansprüchen 45-61.

Unvollständig recherchiert werden konnten die Verallgemeinerungen in den übergeordneten Patentansprüche 1-18, 24-42, die sich auf eine unverhältnismäßig große Zahl möglicher linearer und zyklischer Peptide beziehen. Die allgemeinen Formeln x1-x2-x3-x4-x5-x6-x7-x8, die Y-Definition (z. B. Anspruch 35), die Möglichkeit des Vorhandenseins Bindungen, die nicht ionisch/kovalent (sondem koordinativ) sind, Substituierung von Aminosäuren mit -CH₂(Aryl/Heteroaryl) unbekannter Grösse, umfassen geradezu beliebige Substitutions- und Mimikrierungs-Möglichkeiten sowie deren Derivate und Analoga, teilweise verknüpft mit funktionellen Desiderata-Funktionen (...die biologischen Eigenschaften einer Tryptophan-Einheit mimikt), dass sie im Sinne von Art. 84 EPU in einem solchen Masse unklar oder zu weitläufig gefasst erscheinen, als dass sie eine sinnvolle Recherche ermöglichten. Ebenso: musste von einer Recherche der Atomabstände in Stoffansprüchen (20-23) abgesehen werden.

- 4. Die Neuheit der Ansprüche 19, 43 und 44 sowie die davon abhängigen Inhalte in den Ansprüchen 45-61 ist anzuerkennen.
- Die vorliegende Anmeldung erfüllt die Erfordernisse des Artikels 33(1) PCT, weil der Gegenstand des der Ansprüche 19, 43-61 auf einer erfinderischen Tätigkeit im Sinne von Artikel 33(3) beruht. Bei der Beurteilung der erfinderischen Tätigkeit des Anmeldungsgegenstandes, der zyklische und lineare Derivative von Peptid Antagonisten des C5a Receptors betrifft, die einen C-terminalen Argininaustausch aufweisen in (des-Arg), by X6=Trp, Phe, Tyr, His, 1-Naphylalanin, Benzothienylalanyl, 2-Aminoindan-2-carbonsäure, 2-Thienylalanin, 3-Thienylalanin, 2-Fluor-Phenylalanin, 4-Fluor-Phenylalanin, 2-Chlorphenylalanin, 3-Chlorphenylalanin, 4-Chlorphenylalanin ist davon auszugehen, dass der Fachmann in dem Gebiet der C5a-Rezeptoren bei der Suche nach weiteren wirkungsvollen C5a-Antagonisten unter Berücksichtigung des nächstliegenden Standes der Technik, der in D7 (insbes. Seite 44, Zeilen 28ff, Citrullin) gesehen werden kann, zwar davon ausgehen konnte, dass bei den bekannten DArg-Derivate des C5a Rezeptor Antagonisten des Standes der Technik (z.B. D5) D-Arg durch I-Arg, hArg, K, Cit oder L-Canavinine ersetzt werden kann. Es wird zudem darauf hingewiesen, dass keine D-oder L-Lysine, D-oder L-Homolysine oder Glyzin-Derivate möglich sind. Zwar dürfte die Grösse der Substituenten in dieser Position sowie dessen Rezeptor-Affinität eine Rolle spielen, der Aspekt, dass nach einer hydrophoben Seitenkette zu suchen ist, konnte jedoch D7 nicht entnommen werden (vgl. Definitionen zu Subsituent F in den Ansprüchen 19 und 43).

Unter diesem Gesichtspunkt legt Citrullin trotz einer achtbaren Antagonist-Potenz, zwar im Prinzip nahe auch andere Aminosäuren zu implementieren, wie beispielsweise aromatisch/ heterozyklische Aminosäuren ohne geladene Seitenkette, wie Tryptophan, Phenylalanin, Histidin, etc.

Auch belegen D6, D8, D9, dass aufgrund der darin beschriebenen neuen Typ II Beta turn-Verhältnisse, die Schlüsselaminosäuren für die Rezeptorbindung neben D-Arg bzw. p-Cha auch Trp und Phe zu sehen sind (D8, Seite 3423, linke Spalte).

In Anbetracht der überlappenden Aktivitäten (vgl. auch eigene Analysen auf Seite 4-7) gegenüber dem Stand ist der Anmeldung deutlich zu entnehmen, wie spezifisch die ausgewählten Peptid-Antagonisten sind.

Die gewählte Kombination jedoch der Definitionen unter F und dem IC50 von<200 ist nicht als nahegelgte Selektion zu identifizieren.

Eine über die Definition von F hinausführende Verallgemeinerung wäre jedoch in jedem Fall als spekulativ anzusehen.

Im Hinblick auf weitere mögliche neue Substanzen, die unter die gegenwärtigen nicht mehr neuen Ansprüche 1-18, 24-42 fallen, ist festzuhalten, dass diese ggf. neuen Substanzen keineswegs schlüssig von einer ggf. vorliegenden erfinderischen Tätigkeit der Verbindungen der Ansprüche 19, 43-61 im Sinne Artikels 33(1) PCT profitieren können, da die gemachten Verallgemeinerungen in der ganzen Breite nicht ohne weiteres auf die weiten allgemeinen Formeln übertragen werden können Erhebliche Zweifel sind angebracht, ob tatsächlich eine repräsentative Anzahl von Peptiden, die unter diese breiten Ansprüche fallen, die gewünschte antagonistische C5a-Rezeptor-Aktivität aufweist. Der dazu erforderliche Aufwand ist für den Fachmann auf diesem Gebiet auch bei Vorliegen eines gangbaren Test für die beanspruchte Breite von möglichen Verbindungen unzumutbar und gleicht einem Forschungsprogramm ohne klare Instruktion, welche der Vielzahl an möglichen strukturellen Modifikationen im Peptidbereich die gewünschte antagonistische Aktivität hervorrufen bzw. weiter eingrenzen können.

Im Hinblick auf die Erfordernisse von Artikel 5 und 6 PCT ist ebenfalls zu berücksichtigen, dass sich die Anzahl von möglichen Peptiden, die unter einen der allgemeinen Ansprüche fallen, in vertretbaren Grenzen halten sollte; es darf keinesfalls die Situation auftreten, dass sich der Fachmann beim Lesen der Ansprüche nicht im Klaren ist, welche Peptide nun tatsächlich von den Ansprüchen umfasst werden und welche nicht.

Jerini AG J 10020 PCT

C5a-Rezeptor-Antagonisten

Neue Ansprüche 1 - 61

1. Verbindung, bevorzugterweise ein C5a-Rezeptor-Antagonist, mit der folgenden Struktur:

, wobei

X1 ein Radikal mit einer Masse von etwa 1-300 ist und wobei X1 bevorzugterweise ausgewählt st aus der Gruppe, die R5-, R5-CO-, R5-N(R6)-CO-, R5-O-CO-, R5-SO₂-, R5-N(R6)-SO₂- R5-N(R6)-, R5-N(R6)-CS-, R5-N(R6)-C(NII)-, R5-CS-, R5-P(O)OH-, R5-CH=N-O-CH₂-CO- umfasst, wobei R5 und R6 einzeln und unabhängig voneinander ausgewählt sind aus der Gruppe, die H, F, Hydroxy, Alkyl, substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, substituiertes Cycloalkyl, Heterocyclyl, substituiertes Heterocyclyl, Arylalkyl, substituiertes Aryl, Heteroaryl, substituiertes Heteroaryl, Acyl, substituiertes Acyl, Alkoxy, Alkoxyalkyl, substituiertes Alkoxyalkyl, Aryloxyalkyl und substituiertes Aryloxyalkyl umfasst,

X2 ein Rad kal ist, das die biologischen Bindungseigenschaften einer Phenylalanin-Einheit mimikl,

X3 und X4 einzeln und unabhängig voncinander ein Spacer ist, wobei der Spacer bevorzugterweise aus der Gruppe ausgewählt ist, die Aminosäuren, Aminosäure-Analoga und Aminosäure Derivate umfasst,

Ġ

11-NOV-05 17:55;

X5 ein Radikul ist, das die biologischen Bindungseigenschaften einer Cyclohexylalanin- oder Homoleuciu-Einheit mimikt.

X6 ein Radikal ist, das die biologischen Bindungseigenschaften einer Tryptophan-Einheit mimikt,

X7 ein Radikal ist, das die biologischen Bindungseigenschaften einer Norleuein- oder Phenylalanin-Einheit mimikt,

eine chemische Bindung zwischen X3 und X7 ausgebildet ist, und

die Verbindungslinien – in Formel (I) chemische Bindungen bezeichnen, wobei die chemische Bindung einzeln und unabhängig bevorzugt aus der Gruppe ausgewählt ist, die kovalente Bindungen, ionische Bindungen und koordinative Bindungen umfasst, wobei bevorzugter weise die Bindung eine chemische Bindung ist und noch bevorzugtererweise die chemische Bindung eine solche Bindung ist, die ausgewählt ist aus der Gruppe, die Amid-Bindungen, Disulfid-Bindungen, Ether-Bindungen, Thioether-Bindungen, Oxim-Bindungen und Aminotiazin-Bindungen umfasst.

- 2. Verbindung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass X3 und X7 jeweils eine Aminosäure ein Aminosäurederivat oder ein Aminosäureanalogon ist, wobei die chemische Bindung zwischen X3 und X7 unter Beteiligung von jeweils mindestens einem Molekülteil von X3 und X7 ausgebildet ist, und die Molekülteile für X3 und X7 einzeln und unabhängig voneinander ausgewählt sind aus der Gruppe, die den C-Terminus, den N-Terminus und die jeweilige Settenkette der Aminosäure umfasst.
- 3. Verbindung nach Anspruch 1 oder 2, wobei

X1 ein Rad kal mit einer Musse von etwa 1-300 ist, wobei das Radikal bevorzugterweise ausgewählt st aus der Gruppe, die R5, R5-CO-, R5-N(R6)-CO-, R5-O-CO-, R5-SO₂-, R5-N(R6)-C(NHI)-, umfasst, wobei bevorzugtererweise R5 und R6 einzeln und unabhängig voneinander ausgewählt sind aus der Gruppe, die H. Alkyl, substituiertes Alkyl, Cycloalkyl,

BEST AVAILABLE COPY

11-11-2005 .UUSEN;

substituiertes Cycloalkyl, Heterocyclyl, substituiertes Helerocyclyl, Aryl und substituiertes Aryl enthäl;

X2 und X6 jeweils und unabhängig voneinander eine aromatische Aminosäure, ein Derivat oder ein Analogon davon ist;

X5 und X7 einzeln und unabhängig voneinander eine hydrophobe Aminosäure, ein Derivat oder ein Analogon davon sind.

4. Verbindung nach einem der Ansprüche I bis 3, wobei X2, X5, X6 und X7 einzeln und unabhängig voneinander die folgende Struktur aufweisen:

worin .

X C(R4) oder N ist,

R1 optional vorhanden ist und wenn R1 vorhanden ist, R1 ein Radikal ist, das ausgewählt ist aus der Gruppe, die >N-R1B, >C(R1B)(R1D) und >O umfasst, wobei R1B und R1D einzeln und unabhängig voneinander ausgewählt sind aus der Gruppe, die H, Alkyl, substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, substituiertes Cycloalkyl, Heterocyclyl, substituiertes Heterocyclyl, Aryl, substituiertes Aryl, Heteroaryl, substituiertes Heteroaryl, Arylalkyl, substituiertes Arylalkyl, Cycloalkyla kyl und substituiertes Cycloalkylalkyl umfasst;

R2 optional vorhanden ist und wenn R2 vorhanden ist, R2 ein Radikal ist, das ausgewählt ist aus der Gruppe, die >C=O, >C=S, >SO₂, >S=O, >C=NH, >C=N-CN, >PO(OH), >B(OH), >CH₂, >CH₂CO, >CHF und >CF₂ umfasst;

R4 cin Radikal ist, wobei das Radikal ausgewählt ist aus der Gruppe, die H, F, CH₃, CF₃, Alkyl und substituiertes Alkyl umfasst;

:11-11-2005 .00SEN;

Δ

und die Bijdung von Struktur (III) an die Molekülbeslandteile X1 und X3, X4 und X6, X5 und X7, und X6 und X3 bevorzugt über R1 und R2 erfolgt;

für X2 und für X6 einzeln und unabhängig voneinander R3 ein Radikal ist, wobei das Radikal eine aromalische Gruppe enthält und ausgewählt ist aus der Gruppe, die Aryl, substituiertes Heteroaryl, substituiertes Heteroaryl, Arylalkyl, substituiertes Arylalkyl, Aryl. Hcteroarylalkyl, substituiertes Hcteroarylalkyl, Alkyloxy-Alkyl, substituiertes Alkyloxy-Alkyl, Alkyloxy-Cycloalkyl, substituiertes Alkyloxy-Cycloalkyl, Alkyloxy-Heterocyclyl, substituiertes Alkyloxy-Heterocyclyl. Alkyloxy-Aryl, substituicrtes Alkyloxy-Aryl, Alkyloxy-Heteroaryl, substituiertes Alkyloxy-Heteroaryl, Alkylthio-Alkyl, substituiertes Alkylthio-Alkyl, Alkylthio-Cycloalkyl und substituiertes Alkylthio-Cycloalkyl umfasst; und

für X5 und lür X7 einzeln und unabhängig voneinander R3 ein Radikal ist, wobei das Radikal eine aliphatische oder aromatische Gruppe enthält und bevorzugterweise ausgewählt ist aus der Grupple, die Alkyl, substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, substituiertes Cycloalkyl, Heterocyclyli, substituiertes Heterocyclyl, Aryl, substituiertes Aryl, Heteroaryl, substituiertes Heteroaryl, Arylalkyl, substituiertes Arylalkyl, Hcteroarylalkyl, substituiertes Heteroarylalkyl, Cycloalkylakyl, substituiertes Cycloalkylalkyl, Heterocyclylalkyl, substituiertes Heterocycly alkyl, Alkyloxy-Alkyl, substituiertes Alkyloxy-Alkyl, Alkyloxy-Cycloalkyl, Alkyloxy-Cycloalkyl, Alkyloxy-Heterocyclyl, substituiertes Alkyloxysubstituicrtes Alkyloxy-Heteroaryl, Alkyloxy-Aryl, substituiertes Alkyloxy-Aryl, Heterocycly, substituierte; Alkyloxy-Heteroaryl, Alkylthio-Alkyl, substituiertes Alkylthio-Alkyl, Alkylthio-Cicloalkyl und substituiertes Alkylthio-Cycloalkyl umfasst.

- 5. Verbindung nach Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, dass unter Beteiligung von R3 und R4 ein Ring ausgebildet ist.
- 6. Verbindung nach Anspruch 4 oder 5, dadurch gekennzeichnet, dass für X2 und für X6 einzeln und unabhängig voneinander R3 aus der Gruppe ausgewählt ist, die Phenyl, substituiertes Phenyl, Benzyl, substituiertes Benzyl, 1,1-Diphenylmethyl, substituiertes 1,1-Diphenylmethyl, Naphthylmethyl, substituiertes Naphthylmethyl, Thienylmethyl, substituiertes Benzothienylmethyl, substituiertes Benzothienylmethyl, Imidazolylmethyl, substituiertes Imidazolylmethyl, Indolylmethyl und substituiertes Indolylmethyl umfasst.

- 7. Verbindung nach einem der Ansprüche 4 bis 6, dadurch gekennzeichnet, dass für X5 und für X7 einzeln und unabhängig voneinander R3 aus der Gruppe ausgewählt ist, die C3-C5-Alkyl, substituiertes C3-C5-Alkyl, C5-C7-Cycloalkyl, substituiertes C5-C7-Cycloalkyl, C5-C7-Cycloalkylmethyl, Cycloalkylethyl, substituiertes C5-C7-Cycloalkylmethyl, Cycloalkylethyl, substituiertes Cycloalkylethyl, Benzyl, substituiertes Benzyl, Phenylethyl, Naphthylmethyl, Thienylmethyl, Propenyl, Propinyl, Methylthioethyl, Imidazolylmethyl, substituiertes Imidazolylmethyl, Indolylmethyl und substituiertes Indolylmethyl umfasst.
 - 8. Verbindung nach einem der Ansprüche 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, dass X1 ausgewählt ist aus der Gruppe, die 14. Acetyl, Propanoyl, Butanoyl, Benzoyl, Fluormethylcarbonyl, Difluormethylcarbonyl, Phenyl, Oxycarbonyl, Methyl-oxycarbonyl, Phenyl-aminocarbonyl, Methyl-aminocarbonyl, Phenyl-sulfonyl, 2,6-Dioxo-hexahydropyrimidine-4-carbonyl und Methyl-sulfonyl umfasst.
 - 9. Verlindung nach einem der Ansprüche 1 bis 8, wobei

X2 ein Aminosäurederivat einer Aminosäure ist, das ausgewählt ist aus der Gruppe, die Phenylalanin, 2-Fluor-Phenylalanin, 3-Fluor-Phenylalanin, 4-Fluor-Phenylalanin, 2-Chlorphenylalanin, 3-Chlorphenylalanin, 4-Chlorphenylalanin, 1-Naphtylalanin, 2-Thienylalanin, 3-Thienylalanin, 3,3-Diphenylalanin, Tyrosin, Tryptophan, Histidin und jeweilige Derivate davon umfasst;

oder X2 und X1 sind zusammengenommen PhCH2CH2CO- oder PhCH2-;

X6 ein Aminosäurederivat einer Aminosäure ist, die ausgewählt ist aus der Gruppe, die Tryptophan, Phenylalanin, Tyrosin, Histidin, 1-Naphtylalanin, Benzothienylalanin, 2-Aminoindan-2-carbonsäure, 2-Thienylalanin, 3-Thienylalanin, 2-Fluor-Phenylalanin, 3-Fluor-Phenylalanin, 4-Fluor-Phenylalanin, 2-Chlorphenylalanin, 3-Chlorphenylalanin, 4-Chlorphenylalanin und jeweilige Derivate davon umfasst;

X5 ein Amiliosäurederivat einer Aminosäure ist, die ausgewählt ist aus der Gruppe, die D-Cyclohexylalanin, D-Cyclohexylglycin, D-Homo-Cyclohexylalanin, D-Homoleucin, D-Cyslein(tBu), D-Cyslein(iPr), Octahydroindol-2-carbonsäure, 2-Methyl-D-Phenylalanin und jeweilige Derivate davon umfasst; und

ý¥.

6

X7 ein Ariinosäurederivat einer Aminosäure ist, die ausgewählt ist aus der Gruppe, die Norvalin, Norleucin, Homo-Leucin, Leucin, Isoleucin, Valin, Cystein, Cystein(Me), Cystein(Et), Cystein(Pr), Methionin, Allylglycin, Propargylglycin, Cyclohexylglycin, Cyclohexylalanin, Phenylalanin, Tyrosin, Tryptophan, Histidin, 1-Naphtylalanin, 2-Thienylalanin und jeweilige Derivate davon umfasst.

- 10. Verbindung nach einem der Ansprüche I bis 9, wobei X1 und/oder X4 eine oder mehrere die Wasserlöslichkeit verbessernde Gruppen aufweisen, wobei die die Wasserlöslichkeit verbessernde Gruppe ausgewählt ist aus der Gruppe, die Hydroxy, Keto, Carboxamico, Ether, Harnstoff, Carbamat, Amino, substituiertes Amino, Guanidino, Pyridyl und Carboxyl umfasst.
- 11. Verbindung, bevorzugterweise ein C5a-Rezeptor-Antagonist, mit der Struktur

, wobei X1-X3 und X5-X7 definiert sind, wie in einem der Ansprüche 1 bis 10 und wobei

X4 eine zyklische oder eine nichtzyklische Aminosäure ist, wobei die zyklische Aminosäure ausgewählt ist aus der Gruppe, die Prolin, Pipecolinsäure, Azetidin-2-carbonsäure, Tetrahydroisochinolin-3-carbonsäure, Tetrahydroisochinolin-1-carbonsäure, Octahydroindol-2-carbonsauje, 1-Aza-bicyclo-[3.3.0]-octan-2-carbonsäure, 4-Phenyl-pyrrolidin-2carbonsäure, cis-Hyp und trans-Hyp umfasst, und die nichtzyklische Aminosäure ausgewählt aus der Gruppe, die Scr. Gln, Cys(O2CH2CH2CONH2), Asn, Hyp(COCH₂OCH₂CH₂OCH₂CH₂OCH₃), Hyp(CONH-CH₂CH(OH)-CH₂OH) und jeweilige Derivate davon umfasst; und

die Verbindungslinien - in Formel (I) chemische Bindungen bezeichnen, wobei die chemische Hindung einzeln und unabhängig bevorzugt aus der Gruppe ausgewählt ist, die

kovulente Bindungen, ionische Bindungen und koordinative Bindungen umfasst, wobei bevorzugte weise die Bindung eine chemische Bindung ist und noch bevorzugtererweise die chemische Bindung eine solche Bindung ist, die ausgewählt ist aus der Gruppe, die Amid-Bindungen, Disulfid-Bindungen, Ether-Bindungen, Thioether-Bindungen, Oxim-Bindungen und Aminoriazin-Bindungen umfasst.

12. Verbindung nach Anspruch 11, dadurch gekennzeichnet, dass die durch X4 dargestellte Aminosäure bevorzugt ausgewählt ist aus der Gruppe, die Prolin, Pipecolinsäure, Azetidin-2-zarbonsäure, Tetrahydroisochinolin-3-carbonsäure, Tetrahydroisochinolin-1-carbonsäure, Octahydroindol-2-carbonsäure, 1-Aza-bicyclo-[3.3.0]-octan-2-carbonsäure, 4-Phenyl-pyrrolidin-2-carbonsäure, Hyp, Ser, Gln, Asn, Cys(O₂CH₂CH₂CONH₂) und Arg umfasst,

13. Verdindung nach einem der Ansprüche 11 bis 12, wobei

X2 ein Aminosäurederivat einer Aminosäure ist, das ausgewählt ist aus der Gruppe, die Phenylalanin, 2-Fluor-Phenylalanin, 3-Fluor-Phenylalanin, 4-Fluor-Phenylalanin, 2-Chlorphenylalanin, 3-Chlorphenylalanin, 4-Chlorphenylalanin, 1-Naphtylalanin, 2-Thienylalanin, 3-Thienylalanin, 3,3-Diphenylalanin, Tyrosin, Tryptophan, Histidin und jeweilige Derivate davon umfasst;

oder X2 und X1 sind zusammengenommen PhCH2CH2CO- oder PhCH2-;

X6 ein Aminosäurederivat einer Aminosäure ist, die ausgewählt ist aus der Gruppe, die Tryptophan, Phenylalanin, Tyrosin, Histidin, 1-Naphtylalanin, Benzothienylalanin, 2-Aminoindan-2-carbonsäure, 2-Thienylalanin, 3-Thienylalanin, 2-Fluor-Phenylalanin, 3-Fluor-Phenylalanin, 4-Fluor-Phenylalanin, 2-Chlorphenylalanin, 3-Chlorphenylalanin, 4-Chlorphenylalanin und jeweilige Derivate davon umfasst;

X5 cin Amijrosäurederivat einer Aminosäure ist, die ausgewählt ist aus der Gruppe, die D-Cyclohexylalanin, D-Cyclohexylglycin, D-Homo-Cyclohexylalanin, D-Homoleucin, D-Cystein(tBu], D-Cystein(iPr), Octahydroindol-2-carbonsäure, 2-Methyl-D-Phenylalanin und jeweilige Derivate davon umfasst; und

X7 ein Aminosäurederivat einer Aminosäure ist, die ausgewählt ist aus der Gruppe, die Norvalin, Norleuein, Homo-Leuein, Leuein, Isoleuein, Valin, Cystein, Cystein(Me), Cystein(Et), Cystein(Pr), Methionin, Allylglycin, Propargylglycin, Cyclohexylglycin, Cyclohexylglycin, Cyclohexylalanin, Phenylalanin, Tyrosin, Tryptophan, Histidin, 1-Naphtylalanin, 2-Thienylalanin und jeweilige Derivate davon umfasst.

14. Verbindung, bevorzugterweise ein C5a-Rezeptor-Antagonist, mit der Struktur

, wobei X1-X2 und X4-X7 definiert sind, wie in einem der Ansprüche 1 bis 13 und wobei

X3 folgende Struktur ausweist

worin

X C(R4) ofter N ist,

RI optional vorhanden ist und wenn RI vorhanden ist, Rlein Radikal ist, das ausgewählt ist aus der Gruppe, die >N-RIB, >C(RIB)(RID) und >O umfasst, wobei RIB und RID einzeln und unabhängig voneinander ausgewählt sind aus der Gruppe, die H, Alkyl, substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, substituiertes Cycloalkyl, Heterocyclyl, substituiertes Heterocyclyl, Aryl, substituiertes Aryl, Heteroaryl, substituiertes Heteroaryl, Arylakyl, substituiertes Arylalkyl, Cycloalkylalkyl und substituiertes Cycloalkylalkyl umfässt;

R2 optional vorhanden ist und wenn R2 vorhanden ist, R2 ein Radikal ist, das ausgewählt ist aus der Gruppe, die >C=O, >C=S, >SO₂, >PO(OH), >B(OH), >CH₂, >CH₂CO, >CHF und >CF₂ umfaist;

R4 ein Radikal ist, wobei das Radikal ausgewählt ist aus der Gruppe, die H, F, CF₃, Alkyl und substituiertes Alkyl umfasst;

die Bindung von Struktur (IV) an die Molektilbestandteile X2 und X4 bevorzugt über R1 und R2 erfolgt:

R3 ein Radikal ist, das ausgewählt ist aus der Gruppe, die H. Alkyl, substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, substituiertes Cycloalkyl, Heterocyclyl, substituiertes Heterocyclyl, Aryl, substituiertes Aryl, Heterocyclylalkyl, substituiertes Heterocyclylalkyl, substituiertes Cycloalkylalkyl, Heterocyclylalkyl, substituiertes Heterocyclylalkyl, Arylalkyl, substituiertes Arylalkyl, Heterocyclylalkyl und substituiertes Heterocyclylalkyl umfasst.

Y optional vorhanden ist und wenn Y vorhanden ist, Y ein Radikal ist, das ausgewählt ist aus der Gruppe, die -N(YB)-, -O-, -S-, -S-S-, -CO-, -C=N-O-, -CO-N(YB)- und

N(YB1)(YB2)

umfasst, wo bei YB, YB1 und YB2 einzeln und unabhängig voneinander ausgewählt sind aus der Gruppe, die H, Alkyl, substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, substituiertes Cycloalkyl, Heterocyclyl, substituiertes Heterocyclyl, Aryl, substituiertes Aryl, Heteroaryl, substituiertes Heterocyclyl, Arylakyl, substituiertes Arylalkyl, Cycloalkylalkyl und substituiertes Cycloalkylalkyl umfasst.

15. Verbindung nach Anspruch 14, dadurch gekennzeichnet, dass

R3 ein Radikal ist, das ausgewählt ist aus der Gruppe, die Methyl, Ethyl, Propyl, Butyl, Benzyl und

٠:

10

Y optional vorhanden ist und wenn Y vorhanden ist, Y ein Radikal ist, das ausgewählt ist aus der Gruppe, die -N(YB)-, -O-, -S- und -S-S- umfasst, und YB bevorzugterweise wie in Anspruch 14 definiert ist.

16. Verwindung nach einem der Ansprüche 14 bis 15, wobei

X2 ein Aminosäurederivat einer Aminosäure ist, das ausgewählt ist aus der Gruppe, die Phenylalani, 2-Fluor-Phenylalanin, 3-Fluor-Phenylalanin, 4-Fluor-Phenylalanin, 2-Chlorphenylalanin, 3-Chlorphenylalanin, 4-Chlorphenylalanin, 1-Naphtylalanin, 2-Thienylalanin, 3-Thienylalanin, 3,3-Diphenylalanin, Tyrosin, Tryptophan, Histidin und jeweilige Derivale davon umfasst;

oder X2 und X1 sind zusammengenommen PhCH2CH2CO- oder PhCH2-;

X6 cin Aminosäurederivat einer Aminosäure ist, die ausgewählt ist aus der Gruppe, die Tryptophan, Phenylalanin, Tyrosin, Histidin, 1-Naphtylalanin, Benzothienylalanin, 2-Aminoindan-2-carbonsäure, 2-Thienylalanin, 3-Thienylalanin, 2-Fluor-Phenylalanin, 3-Fluor-Phenylalanin, 4-Fluor-Phenylalanin, 2-Chlorphenylalanin, 3-Chlorphenylalanin, 4-Chlorphenylalanin und jeweilige Derivate davon umfasst;

X5 ein Aminosäurederivat einer Aminosäure ist, die ausgewählt ist aus der Gruppe, die D-Cyclohexylalanin, D-Cyclohexylglycin, D-Homo-Cyclohexylalanin, D-Homoleucin, D-Cystein(tBu), D-Cystein(iPr), Octahydroindol-2-carbonsäure, 2-Methyl-D-Phenylalanin und jeweilige Derivate davon umfasst; und

X7 ein Am nosäurederivat einer Aminosäure ist, die ausgewählt ist aus der Gruppe, die Norvalin, Morleucin, IIomo-Leucin, Leucin, Isoleucin, Valin, Cystein. Cystein(Me), Cystein(Et), Cystein(Pr), Methionin, Allylglycin, Propargylglycin, Cyclohexylglycin, Cyclohexylglycin, Cyclohexylalanin, Phenylalanin, Tyrosin, Tryptophan, Histidin, 1-Naphtylalanin, 2-Thienylalanin und jeweilige Derivate davon umfasst.

- 17. Verbindung nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass X3 ein Aminosäurederivat einer Aminosäure ist, wobei die Aminosäure ausgewählt ist aus der Gruppe, die alpha-amino-Glycin, alpha-beta-Diaminopropionsäure (Dap), alpha-gamma-diaminobut ersäure (Dab), Ornithin, Lysin, Homolysin, Phe(4-NH2), 2-amino-3-(4-piperidinyl)propionsäure und 2-amino-3-(3-piperidinyl)propionsäure umfasst, und die Aminosäure an der Seitenkette derivatisiert ist.
- 18. Verbindung, bevorzugtererweise nach einem der vorangehenden Ansprüche, wobei die Verbindung ein C5a-Rezeptor-Antagonist mit einem IC₅₀ -Wert von < 200 nM und mit folgender Struktur ist:

, wobei

A ausgewählt ist aus der Gruppe, die H, NH2, NHAlkyl, NAlkyl2, NHAcyl und OII umfaßt.

B ausgewählt ist aus der Gruppe, die CH2(Aryl), CH(Aryl)2, CH2(Heteroaryl), substituiertes CH2(Aryl), Aryl, substituiertes Aryl und Heteroaryl umfaßt,

C1 und C2 einzeln und unabhängig ausgewählt sind aus der Gruppe, die Alkyl und substituiertes Alkyl umfaßt, wobei optional zwischen C1 und C2 eine Bindung ausgebildet sein kann,

D ausgewählt ist aus der Gruppe, die Alkyl, Cycloalkyl, CH2(Cycloalkyl), CH2CH2(Cycloalkyl), CH2Ph(2-Me) und CH2-S-Alkyl umfußt,

E ausgewihlt ist aus der Gruppe, die CH2(Aryl), substituiertes CH2(Aryl) und CH2(Heteroaryl) umfaßt,

If ausgewählt ist aus der Gruppe, die Alkyl, CH2-S-Alkyl, CH2CH2-S-Me, CH2CH=CH2, CH-CCH, Cyclohexyl, CH2Cyclohexyl, CH2Ph, CH2Naphtyl, CH2Thienyl umfaßt,

7.1 ausgewählt ist aus der Gruppe, die (CH2)nNi1 mit n = 1, 2, 3, 4, (CH2)3O, (CI12)2O, (CH2)4, (CH2)3, CH2Ph(4-NH) und CH2(4-Piperidinyl) umfasst, und

Z3 optional vorhanden ist, und wenn Z3 vorhanden ist, dann ausgewählt ist aus der Gruppe, die CO und CH2 umfaßt.

19. Verbindung nach Anspruch 18, dadurch gekennzeichnet, dass

A ausgewählt ist aus der Gruppe, die H. NH2, NHEL NHAc, OH umfaßt,

B ausgewählt ist aus der Gruppe, die CH2Ph, CH2Ph(4-F), CH(Ph)2, CH2Thienyl, CH2Naphtyl, Phenyl, Ph(4-F) und Thienyl umfaßt,

C1 ausgewählt ist aus der Gruppe, die H und Methyl umfaßt, C2 ausgewählt ist aus der Gruppe, die Methyl und CH2OH umfaßt, oder wenn C1 und C2 durch eine Bindung verbunden sind, die sich daraus ergebende Struktur aus der Gruppe ausgewählt ist, die – (CH2)2-, –(CH2)3-, –(CH2)4- und -CH2CH(OH)CH2- umfasst.

D ausgewählt ist aus der Gruppe, die CH2CH2iPr, CH2iPr, Cyclohexyl, CH2Cyclohexyl, CH2CH2Cyclohexyl, CH2CH2Cyclohexyl, CH2Ph(2-Me), CH2-S-tBu und CH2-S-iPr umfaßt,

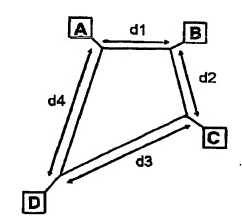
E ausgewählt ist aus der Gruppe, die CH2Ph, CH2Ph(2-Cl), CH2Ph(3-Cl), CH2Ph(4-Cl), CH2Ph(2-F), CH2Ph(3-F), CH2Ph(4-F), CH2Indolyl, CH2Thienyl, CH2Benzothienyl und CH2Naphtyl umfaßt,

F ausgewählt ist aus der Gruppe, die (CH2)3CH3, (CH2)2CH3, (CH2)2-iPr, CH2-iPr, iPr, CH2-S-Et, CH2CH2-S-Me, CH2CH=CH2, CH2-CCH, Cyclohexyl und CH2Ph umfaßt,

'Zl ausgewählt ist aus der Gruppe, die (CH2)nNH mit n=1, 2, 3, 4, (CH2)3O, CH2Ph(4-NH) und CH2(4-Piperidinyl) umfasst, und

Z3 optional vorhanden ist, und wenn Z3 vorhanden ist, dann ausgewählt ist aus der Gruppe, die CO und CH2 umfaßt.

20. Verbindung, bevorzugterweise ein C5a-Rezeptor-Antagonist, wobei die Verbindung die folgende Struktur aufweist:



wobei d1, d2, d3 und d4 die Abstände von A, B, C und D in wenigstens einem energetisch zugänglichen Konsormer der Verbindung bezeichnen und die folgenden Werte aufweisen:

$$d1 - 5.1 \pm 1.0 \text{ Å}$$

$$d2 = 11.5 \pm 1.0 \text{ Å}$$

$$d3 = 10.0 \pm 1.5 \text{ Å}$$

A und C dinzeln und unabhängig voncinander ein hydrophobes Radikal sind, wobei das hydrophobe Radikal ausgewählt ist aus der Gruppe, die Alkyl, Cycloalkyl, Heterocyclyl, Aryl und Heteroaryl umfasst;

B und D sinzeln und unabhängig voneinander ein aromatisches oder heteroaromatisches Radikal sind, wobei bevorzugterweise das aromatische Radikal Aryl ist, und bevorzugter weise das heteroaromatische Radikal Heteroaryl ist.

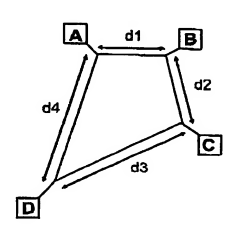
Verdindung nach Anspruch 20, wobei A und C einzeln und unabhängig voneinander 21. ausgewählt sind aus der Gruppe, die C3-C6-Alkyl, C5-C7-Cycloalkyl, Methylthioethyl, Methylthio-ert-butyl, Indolyl, Phenyl, Naphtyl, Thienyl, Propenyl, Propinyl, Hydroxyphenyl, Indolyl und imidazolyl umfasst;

B ausgewählt ist aus der Gruppe, die Phenyl, substituiertes Phenyl, Naphthyl, Thienyl, Benzothienyl, Hydroxyphenyl, Indolyl, und Imidazolyl umfasst; und

D ausgewählt ist aus der Gruppe, die Phenyl, Naphthyl, Thienyl, Thiazolyl, Furanyl, Hydroxyphenyl, Indolyl und Imidazolyl umfasst.

22. Verb indung, bevorzugterweise ein C5a-Rezeptor-Antagonist,

mit folgender Struktur:



, wobei

A, B, C un I D die C-alpha-Atome in Aminosäuren, Aminosäure-Analoga oder Aminosäure-Derivaten bezeichnen,

d1, d2, d3 und d4 die Abstände zwischen A, B, C und D in wenigstens einem energetisch zugänglichen Konformer der Verbindung bezeichnen und die folgenden Werte aufweisen:

 $d1 = 3.9 \pm 0.5 \text{ Å}$

 $d2 = 3.9 \pm 0.5 \text{ A}$

 $d3 = 9.0 \pm 1.5 A$

d4 = 9.0 + 1.5 A;

BEST AVAILABLE COPY

wobei die Aminosauren, deren alpha-Atome durch A und C dargestellt sind, einzeln und unabhängig voneinander eine hydrophobe Aminosaure-Seitenkette aufweisen, die eine Alkyl-Cycloalkyl Cycloalkylalkyl, Heterocyclyl, Aryl, Arylalkyl, Heteroaryl, Heteroarylalkyl oder Methylthio-ert-butyl-Gruppe umfasst.

wobei die Aminosäuren, deren alpha-Atome durch B und D dargestellt sind, einzeln und unabhängig voneinander eine aromatische oder heteroaromatische Aminosäure-Seitenkette aufweisen, die eine Aryl, Arylalkyl, Heteroaryl oder Heteroarylalkyl-Gruppe umfasst.

23. Verbindung nach Anspruch 22, wobei

wohei die Aminosäure, dessen alpha-Atom durch A dargestellt ist, ausgewählt ist aus der Gruppe, die C3-C6-Alkyl, Methylthioethyl, Propenyl, Propinyl, R5, Methyl-R5 umfasst, wollei R5 ein Radikal ist, das ausgewählt ist aus der Gruppe, die C5-C7-Cycloalkyl, Phenyl, substituiertes Phenyl, Hydroxyphenyl, Indolyl, Imidazolyl, Naphtyl und Thienyl umfasst;

wobei die Aminosäure, desscn alpha-Atom durch B dargestellt ist, ausgewählt ist aus der Gruppe, die R5, Methyl-R5 und Ethyl-R5 umfasst, wobei R5 ein Radikal ist, das ausgewählt

ist aus der Gruppe, die Phenyl, substituiertes Phenyl, Naphtyl, Thienyl, Benzothicnyl, Hydroxyph myl, Indolyl und Imidazolyl umfusst;

wobei die Aminosaure, dessen alpha-Atom durch C dargestellt ist, ausgewählt ist aus der Gruppe, die C3-C6-Alkyl, R5, Methyl-R5 und Ethyl-R5 umfasst, wobei R5 ein Radikal ist, das aus der Gruppe ausgewählt ist, die C5-C7-Cycloalkyl, Phonyl, 1-Methyl-Phonyl, 2-Methyl-Phonyl, 3-Methyl-Phonyl und S-tBu umfasst; und

wobei die Aminosäure, dessen alpha-Atom durch D dargestellt ist, ausgewählt ist aus der Gruppe, die R5, Methyl-R5 und Ethyl-R5 umfasst, wobei R5 ein Radikal ist, das ausgewählt ist aus der Gruppe, die Phenyl, Naphthyl, Thienyl, Thiazolyl, Furanyl, Hydroxyphenyl, Indolyl und Imidazolyl umfasst.

24. Verbindung, bevorzugterweise ein C5a-Rezeptor-Antagonist, mit der folgenden Struktur:

, wobei

X1 cin Radikal mit einer Masse von etwa 1-300 ist und wobci X1 bevorzugterweise ausgewählt ist aus der Gruppe, die R5-, R5-CO-, R5-N(R6)-CO-, R5-O-CO-, R5-SO₂-, R5-N(R6)-SO₂-, R5-N(R6)-CS-, R5-N(R6)-CS-, R5-N(R6)-C(NH)-, R5-CS-, R5-P(O)OH-, R5-B(OH)-, R5-CH=N-O-CH₂-CO- umfasst, wobei R5 und R6 einzeln und unabhängig voneinander ausgewählt sind aus der Gruppe, die H, F, Hydroxy, Alkyl, substituiertes Alkyl, Substituiertes Cycloalkyl, Heterocyclyl, substituiertes Heterocyclyl, Arylalkyl, substituiertes Arylalkyl, Arylalkyl, substituiertes Arylalkyl, Substituiertes Aryl, Heterocyclyl, substituiertes Heterocyclyl, Acyl, substituiertes Arylalkyl, Substituiertes Alkoxyalkyl, Aryloxyalkyl und substituiertes Aryloxyalkyl umfasst,

X2 ein Radi cal ist, das die biologischen Bindungseigenschaften einer Phenylalanin-Einheit mimikt,

X3 und X4 einzeln und unabhängig voneinander ein Spacer ist, wobei der Spacer bevorzugterweise aus der Gruppe ausgewählt ist, die Aminosäuren, Aminosäure-Analoga und Aminosäure-Derivate umfasst,

X5 ein Radikal ist, das die biologischen Bindungseigenschaften einer Cyclohexylalanin- oder Homoleuciu-Einheit mimikt,

X6 ein Radikal ist, das die biologischen Bindungseigenschaften einer Tryptophan-Einheit mimikt,

X7 ein Rallikal ist, das die biologischen Bindungseigenschaften einer Norleucin- oder Phenylalanin-Einheit mimikt,

X8 ein Radikal ist, wobei das Radikal optional in Struktur II enthalten ist und wenn es enthalten ist, ausgewählt ist aus der Gruppe, die H, NH₂, OH, NH-OH, NH-OAlkyl, Amino, substituiertes Amino, Alkoxy, substituiertes Alkoxy, Hydrazino, substituiertes Hydrazino, substituiertes Aminooxy, alkyl, substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, substituiertes Cycloalkyl, Heterocyclyl, substituiertes Heterocyclyl, Heterocyclyl, substituiertes Heterocyclyl, Heterocyclyl, substituiertes Heterocyclyl, Arylalkyl, substituiertes Arylalkyl, Aryl, substituiertes Aryl, Aminosäure, Aminosäurederivat und Aminosäureanalogon umfasst;

die Verbindungslinien – in Formel (II) chemische Bindungen bezeichnen, wobci die chemische Bindung einzeln und unabhängig bevorzugt aus der Gruppe ausgewählt ist, die kovalente Bindungen, ionische Bindungen und koordinative Bindungen umfasst, wobei bevorzugterweise die Bindung eine chemische Bindung ist und noch bevorzugtererweise die chemische Bindung eine solche Bindung ist, die ausgewählt ist aus der Gruppe, die Amid-Bindungen, Disulfid-Bindungen, Ether-Bindungen, Thioether-Bindungen, Oxim-Bindungen und Aminotriazin-Bindungen umfasst.

25. Verbindung nach Anspruch 24, wobci

X1 ein Radikal mit einer Masse von etwa 1-300 ist, wobei das Radikal bevorzugterweise ausgewählt ist aus der Gruppe, die R5, R5-CO-, R5-N(R6)-CO-, R5-O-CO-, R5-SO₂-, R5-N(R6)-C(NH)-, umfasst, wobei bevorzugtererweise R5 und R6 einzeln und unabhängig voneinander ausgewählt sind aus der Gruppe, die H, Alkyl, substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, substituiertes Cycloalkyl, Heterocyclyl, substituiertes Heterocyclyl, Aryl und substituiertes Aryl enthält;

X2 und X6 jeweils und unabhängig voneinander eine aromatische Aminosäure, ein Derivat oder ein Anjalogon davon ist;

X5 und X7 einzeln und unabhängig voneinander eine hydrophobe Aminosäure, ein Derivat oder ein Analogon davon sind.

26. Verhindung nach einem der Ansprüche 24 bis 25, wobei X2, X5, X6 und X7 einzeln und unabhäugig voneinander die folgende Struktur aufweisen:

worin

X C(R4) oder N ist,

R1 optional vorhanden ist und wenn R1 vorhanden ist ein Radikal ist, das ausgewählt ist aus der Gruppe, die >N-R1B, >C(R1B)(R1D) und >O umfasst, wobei R1B und R1D einzeln und unabhängig oneinander ausgewählt sind aus der Gruppe, die H. Alkyl, substituiertes Alkyl, substituiertes Cycloalkyl, Heterocyclyl, substituiertes Heterocyclyl, Aryl, substituiertes Arylalkyl, substituiertes Arylalkyl, Cycloalkylalkyl und substituiertes Cycloalkylalkyl umfasst;

R2 optional vorhanden ist und wenn R2 vorhanden ist, R2 ein Radikal ist, das ausgewählt ist aus der Gruppe, die >C=O, >C=S, >SO₂, >S=O, >C=NH, >C=N-CN, >PO(OH), >B(OH), >CH₂, >CH₂CO, >CHF und >CF₂ umfasst;

R4 cin Radikal ist, wobei das Radikal ausgewählt ist aus der Gruppe, die II, F, CH3, CF3, Alkyl und substituiertes Alkyl umfasst;

und die Bindung von Struktur (III) an die Molekülbestandteile X1 und X3, X4 und X6, X5 und X7, und X6 und X8 bevorzugt über R1 und R2 erfolgt;

für X2 und für X6 einzeln und unabhängig voneinander R3 ein Radikal ist, wobei das Radikal eine aroma ische Gruppe enthält und ausgewählt ist aus der Gruppe, die Aryl, substituiertes Aryl. substituiertes Heleroaryi. Heteroaryl. Arylalkyl, substituiertes Arylalkyl, Heteroarylalkyl, substituiertes Heteroarylalkyl, Alkyloxy-Alkyl, substituiertes Alkyloxy-Alkyl, Alkyloxy-Cycloalkyl, substituiertes Alkyloxy-Cycloalkyl, Alkyloxy-Heterocyclyl, substituiertes Alkyloxy-Heterocyclyl, Alkyloxy-Aryl, substituiertes Alkyloxy-Aryl. Alkyloxy-Heteroaryl, substituiertes Alkyloxy-Heteroaryl, Alkylthio-Alkyl, substituiertes Alkylthio-Alkyl, Alkylthio-Cycloalkyl und substituiertes Alkylthio-Cycloalkyl umfasst; und

für X5 und für X7 einzeln und unabhängig voneinander R3 ein Radikal ist, wobei das Radikal eine aliphat|sche oder aromatische Gruppe enthält und bevorzugterweise ausgewählt ist aus der Gruppe, die Alkyl, substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, substituiertes Cycloalkyl, Heterocyclyl, substituiertes Heterocyclyl, Aryl, substituiertes Aryl, Heteroaryl, substituiertes Heteroaryl, Arylalkyl, substituiertes Arylalkyl, Heteroarylalkyl, substituiertes Heteroarylalkyl, Cycloalkylakyl, substituiertes Cycloalkylalkyl, Heterocyclylalkyl. substituiertes Heterocycly alkyl, Alkyloxy-Alkyl, substituiertes Alkyloxy-Alkyl, Alkyloxy-Cycloalkyl, substituiertes Alkyloxy-Cycloalkyl, Alkyloxy-Heterocyclyl, substituiertes Heterocycly!, Alkyloxy-Aryl, **substituientes** Alkyloxy-Aryl, Alkyloxy-Heteroaryl. substituierte Alkyloxy-Heteroaryl, Alkylthio-Alkyl. substituiertes Alkylthio-Alkyl, Alkylthio-C/cloalkyl und substituiertes Alkylthio-Cycloalkyl umfasst.

- 27. Verbindung nach Anspruch 26, dadurch gekennzeichnet, dass unter Beteiligung von R3 und R4 ein Ring ausgebildet wird.
- Verbindung nach Anspruch 26 oder 27, dadurch gekennzeichnet, dass für X2 und für X6 einzeln und unabhängig voneinander R3 aus der Gruppe ausgewählt ist, die Phenyl, substituiertes Phenyl, Benzyl, substituiertes Benzyl, 1,1-Diphenylmethyl, substituiertes 1,1-Diphenylmethyl, Naphthylmethyl, substituiertes Naphthylmethyl, Thienylmethyl, substituiertes Benzothienylmethyl, substituiertes Benzothienylmethyl, Imidazolylmethyl, substituiertes Imidazolylmethyl, Indolylmethyl und substituiertes Indolylmethyl umfasst.

Ć,

20

- 29. Verbindung nach einem der Ansprüche 24 bis 28, insbesondere nach einem der Ansprüche 26 bis 28, dadurch gekennzeichnet, dass für X5 und für X7 einzeln und unabhängig voneinander R3 aus der Gruppe ausgewählt ist, die C3-C5-Alkyl, substituiertes C3-C5-Alkyl, C5-C7-Cycloalkyl, substituiertes C5-C7-Cycloalkylmethyl, substituiertes C5-C7-Cycloalkylmethyl, Substituiertes C5-C7-Cycloalkylmethyl, Substituiertes Cycloalkylmethyl, Benzyl, substituiertes Benzyl, Phenylethyl, Naphthylmethyl, Thienylmethyl, Propenyl, Propinyl, Methylthioethyl, Imidazolylmethyl, substituiertes Imidazolylmethyl, Indolylmethyl und substituiertes Indolylmethyl umfasst.
- 30. Verbindung nach einem der vorhergehenden Ansprüche, insbesondere nach einem der Ansprüche 24 bis 29, dadurch gekennzeichnet, dass X8 ausgewählt ist aus der Gruppe, die H, OR1 und NR1R2 umfasst, wobei R1 und R2 einzeln und unabhängig voneinander aus der Gruppe ausgewählt sind, die H, Alkyl, Aryl, Cycloalkyl und Arylalkyl umfasst.
- 31. Verbindung nach einem der Ansprüche 24 bis 30, dadurch gekennzeichnet, dass X1 ausgewählt ist aus der Gruppe, die H, Acetyl, Propanoyl, Butanoyl, Benzoyl, Fluormethylcarbonyl, Difluormethylcarbonyl, Phenyl, Oxycarbonyl, Methyl-oxycarbonyl, Phenyl-aminocarbonyl, Methyl-aminocarbonyl, Phenyl-sulfonyl, 2,6-Dioxo-hexahydro-pyrimidine—carbonyl und Methyl-sulfonyl umfasst.
- 32. Verbindung nach einem der Ansprüche 24 bis 31, wobei X1 und/oder X4 eine oder mehrere die Wasserlöslichkeit verbessernde Gruppen aufweisen, wobei die die Wasserlöslichkeit verbessernde Gruppe ausgewählt ist aus der Gruppe, die Hydroxy, Keto, Carboxamido, Ether, Harnstoff, Carbamat, Amino, substituiertes Amino, Guanidino, Pyridyl und Carboxyl umfasst.
- 33. Verbindung, bevorzugterweise ein C5a-Rezeptor-Antagonist, mit der Struktur

, wobei X1-13 und X5-X8 definiert sind, wie in einem der Ansprüche 24 bis 32 und wobei

X4 eine zyk ische oder eine nichtzyklische Aminosäure ist, wobei die zyklische Aminosäure ausgewählt ist aus der Gruppe, die Prolin, Pipecolinsäure, Azetidin-2-carbonsäure,

Tetrahydroisochinolin-3-carbonsäure, Tetrahydroisochinolin-1-carbonsäure, Octahydroindol-2-carbonsäure, 1-Aza-bicyclo-[3.3.0]-octan-2-carbonsäure, 4-Phenyl-pyrrolidin-2-carbonsäure, cis-Hyp und trans-Hyp umfasst und die nichtzyklische Aminosäure ausgewählt aus der Gruppe, die Ser, Gln, Asn, Cys(O₂CH₂CH₂CONH₂), Arg, Hyp(COCH₂OCH₂CH₂OCH₂CH₂OCH₃), Hyp(CONH-CH₂CH(OH)-CH₂OH) und jeweilige Derivate davon und Jeweilige Analoga davon umfasst; und

die Verbin lungslinien – in Formel (I) chemische Bindungen bezeichnen, wobei die chemische Bindung einzeln und unabhängig bevorzugt aus der Gruppe ausgewählt ist, die kovalente Hindungen, ionische Bindungen und koordinative Bindungen umfasst, wobei bevorzugter weise die Bindung eine chemische Bindung ist und noch bevorzugtererweise die chemische Bindung eine solche Bindung ist, die ausgewählt ist aus der Gruppe, die Amid-Bindungen, Disulfid-Bindungen, Ether-Bindungen, Thioether-Bindungen, Oxim-Bindungen umfasst.

- 34. Verbindung nach Anspruch 33, dadurch gekennzeichnet, dass die durch X4 dargestellte Aminosäure bevorzugt ausgewählt ist aus der Gruppe, die Prolin, Pipecolinsäure, Azetidin-2-carbonsäure, Tetrahydroisochinolin-3-carbonsäure, Tetrahydroisochinolin-1-carbonsäure Octahydroindol-2-carbonsäure, 1-Aza-bicyclo-[3.3.0]-octan-2-carbonsäure, 4-Phenyl-pyrrolidin-2-carbonsäure, Hyp, Ser, Gln, Asn, Cys(O₂CH₂CH₂CONH₂) und Arg umfasst.
- 35. Verbindung, bevorzugterweise ein C5a-Rezeptor-Antagonist, mit der Struktur

, wobci X1-K2 und X4-X8 definiert sind wie in einem der Ansprüche 24 bis 34 und wobci

X3 folgende Struktur aufweist:

ij.

22

worin

X C(R4) oder N ist,

RI optional vorhanden ist und wenn RI vorhanden ist, RI ein Radikal ist, das ausgewählt ist aus der Gruppe, die >N-RIB, >C(RIB)(RID) und >O umfasst, wobei RIB und RID unabhängig voneinander ausgewählt sind aus der Gruppe, die H, Alkyl, substituiertes Alkyl, Substituiertes Cycloalkyl, Heterocyclyl, substituiertes Heterocyclyl, Aryl, substituiertes Aryl, Heteroaryl, substituiertes Heteroaryl, Arylakyl, substituiertes Arylalkyl, Cycloalkylalkyl und substituiertes Cycloalkylalkyl umfasst;

R2 optional vorhanden ist und wcnn R2 vorhanden ist, R2 ein Radikal ist, das ausgewählt ist aus der Gruppe, die >C=O, >C=S, >SO₂, >PO(OH), >B(OH), >CH₂, >CH₂CO, >CHF und >CF₂ umfasst;

R4 cin Radikal ist, wobci das Radikal ausgewählt ist aus der Gruppe, die 11, F, CF₃, Alkyl und substituiertes Alkyl umfasst;

die Bindung von Struktur (IV) an die Molekülbestandteile X2 und X4 bevorzugt über R1 und R2 erfolgt;

R3 ein Radkal ist, das aus der Gruppe ausgewählt ist, die H, Alkyl, substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, substituiertes Cycloalkyl, Cycloalkylalkyl, substituiertes Cycloalkylalkyl, Heterocyclyl, substituiertes Heterocyclyl, Heterocyclylalkyl, substituiertes Heterocyclylalkyl, Aryl, substituiertes Aryl, Arylalkyl, substituiertes Arylalkyl, Heteroaryl, substituiertes Heteroaryl, Heteroarylalkyl, substituiertes Heteroarylalkyl, Acyl, substituiertes Acyl, Alkoxyalkyl, substituiertes Alkoxyalkyl, Aryloxyalkyl, substituiertes Aryloxyalkyl, Sulfhydrylalkyl, substituiertes Sulfhydrylalkyl, Hydroxyalkyl, substituiertes Hydroxyalkyl, Carboxyalkyl, substituiertes Carboxyalkyl, Carboxamidoalkyl, substituience Carboxamid balkyl, Carboxyhydrazinoalkyl, Ureidoalkyl Aminoalkyl, substituiertes Aminoalkyl Guanidinoalkyl und substituiertes Guanidinoalkyl umfasst.

Y optional vorhanden ist und wenn Y vorhanden ist, Y ein Radikal ist, das ausgewählt ist aus der Gruppe, die H, -N(YB1)-CO-YB2, -N(YB1)-CO-N(YB2)(YB3), -N(YB1)-C(N-YB2)-

N(YB3)(YE4), -N(YB1)(YB2), -N(YB1)-SO₂-YB2, O-YB1, S-YB1, -CO-YB1, -CO-N(YB1)(YE2) und -C=N-O-YB1 umfasst, wobei YB1, YB2, YB3 und YB4 einzeln und unabhängig voneinander ausgewählt sind aus der Gruppe, die H. CN, NO₂, Alkyl, substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, substituiertes Cycloalkyl, Heterocyclyl, substituiertes Heterocyclyl, Aryl, substituiertes Aryl, Heterocyclyl, substituiertes Heterocyclyl, Arylakyl, substituiertes Arylalkyl, Cycloalkylalkyl und substituiertes Cycloalkylalkyl umfasst.

36. Vertlindung nach Anspruch 35, dadurch gekennzeichnet, dass

R3 ein Radikal ist mit der Struktur

-(CH₂)_m-Y (VII)

oder

-(CH₂)_m-C₆H₄-Y (VIII) ist

, wobci

m 1, 2, 3 oder 4 ist;

- Y N(R3b)(R3c) oder -N(YB1)-C(N-YB2)-N(YB3)(YB4) ist, wobei R3b, R3c, YB1, YB2, YB3 und YB4 einzeln und unabhängig voneinander ausgewählt sind aus der Gruppe, die H, CN und Alkyl umfasst.
- 37. Verbindung nach Anspruch 35 oder 36, dadurch gekennzeichnet, dass ein Ring zwischen je veils zwei Molekülteilen der Verbindung ausgebildet ist, wobei die Molekülteile einzeln und unabhängig voneinander aus der Gruppe ausgewählt sind, die YB1, YB2, YB3 und YB 4 unifasst.
- 38. Verbindung nach Anspruch 37, dadurch gekennzeichnet, dass der Ring unter Beteiligung von YB2 und YB3 ausgebildet ist.
- Verbindung nach einem der Ansprüche 35 bis 38, dadurch gekennzeichnet, dass YNH₂

÷

24

40. Eine Verbindung nach einem der Ansprüche 24 bis 39, wobei

X2 ein Aminosäurederivat einer Aminosäure ist, das ausgewählt ist aus der Gruppe, die Phenylalanin, 2-Fluor-Phenylalanin, 3-Fluor-Phenylalanin, 4-Fluor-Phenylalanin, 2-Chlorphenylalanin, 3-Chlorphenylalanin, 4-Chlorphenylalanin, 1-Naphtylalanin, 2-Thienylalanin, 3-Thienylalanin, 3,3-Diphenylalanin, Tyrosin, Tryptophan, Histidin und jeweilige Derivate davon umfasst;

oder X2 und X1 zusammengenommen PhCH2CH2CO- oder PhCH2- sind;

X6 ein Aminosäurederival einer Aminosäure ist, die ausgewählt ist aus der Gruppe, die Tryptophan. Phenylalanin, Tyrosin, Histidin, 1-Naphtylalanin, Benzothienylalanin, 2-Aminoindar-2-carbonsäure, 2-Thienylalanin, 3-Thienylalanin, 2-Fluor-Phenylalanin, 3-Fluor-Phenylalanin, 4-Fluor-Phenylalanin, 2-Chlorphenylalanin, 3-Chlorphenylalanin, 4-Chlorphenylalanin und jeweilige Derivate davon umfasst;

X5 ein Aminosäurederivat einer Aminosäure ist, die ausgewählt ist aus der Gruppe, die D-Cyclohexylelanin, D-Cyclohexylelanin, D-Homo-Cyclohexylelanin, D-Homoleucin, D-Cystein(tBu), D-Cystein(iPr), Octahydroindol-2-carbonsäure, 2-Methyl-D-Phenylalanin und jeweilige Derivate davon umfasst; und

X7 ein Aminosäurederivat einer Aminosäure ist, die ausgewählt ist aus der Gruppe, die Norvalin, Morleucin, Homo-Leucin, Leucin, Isoleucin, Valin, Cystein, Cystein(Me), Cystein(Et), Cystein(Pr), Methionin, Allylglycin, Propargylglycin, Cyclohexylglycin, Cyclohexylalanin, Phenylalanin, Tyrosin, Tryptophan, Histidin, 1-Naphtylalanin, 2-Thienylalanin, 3-Thienylalanin und jeweilige Derivate davon umfasst.

Verb ndung nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass X3 ein Amir osäurederivat einer Aminosäure ist, wobei die Aminosäure ausgewählt ist aus der Gruppe, die alpha-amino-Glycin, alpha-beta-Diaminopropionsäure (Dap), alpha-gamma-

diaminobut crsäure (Dab), Ornithin, Lysin, Homolysin, Phe(4-NH2), 2-amino-3-(4-piperidinyl) propionsäure und 2-amino-3-(3-piperidinyl) propionsäure umfasst, und die Aminosäure an der Seitenkette derivatisiert ist.

42. Verbindung, bevorzugtererweise nach einem der vorangehenden Ansprüche, wobei die Verbindung ein C5a-Rezeptor-Antagonist mit einem IC₅₀-Wert von < 200 nM und mit folgender Struktur ist:

, wobei

A ausgewählt ist aus der Gruppe, die H, NH2, NHAlkyl, NAlkyl2, NHAcyl, substituiertes NHAcyl und OH umfaßt,

B ausgewählt ist aus der Gruppe, die CH2(Aryl), CH(Aryl)2, CH2(Heteroaryl) und substituierte; CH2(Aryl) umfaßt,

C1 und C2 einzeln und unabhängig ausgewählt sind aus der Gruppe, die Alkyl und substituierteis Alkyl umfaßt, wobei optional zwischen C1 und C2 eine Bindung ausgebildet sein kann,

D ausgewihlt ist aus der Gruppe, die Alkyl, Cycloalkyl, CH2(Cycloalkyl), CH2CH2(Cycloalkyl), CH2Ph(2-Me) und CH2-S-Alkyl umfaßt.

E ausgewählt ist aus der Gruppe, die CH2(Aryl), substituiertes CH2(Aryl) und CH2(Heterolaryl) umfaßt,

26

F ausgewählt ist aus der Gruppe, die Alkyl, CH2-S-Alkyl, CH2CH2-S-Me, CH2CH-CH2, CH-CCH, Cyclohexyl, CH2Cyclohexyl, CH2Ph, CH2Naphtyl, CH2Thienyl umfaßt, und

Z2 -R3-Y ist, wobei R3 ausgewählt ist aus der Gruppe, die H, Alkyl, Arylalkyl umfaßt, und Y optional vorhanden ist, und wenn Y vorhanden ist, Y ausgewählt ist aus der Gruppe, die H, N(YB1)(YE2), N(YB1)C(N-YB2)-N(YB3)(YB4),

umfaßt, wobei YB1, YB2, YB3 und YB4 einzeln und unabhängig ausgewählt sind aus der Gruppe, die H, CN und Alkyl umfasst und optional ein Ring unter Beteiligung von wenigstens zwei von YB1, YB2, YB3 und YB4 ausgebildet ist, und

G ausgewählt ist aus der Gruppe, die H, ORI und NR1R2 umfasst, wobei R1 und R2 einzeln und unabhäugig voneinander aus der Gruppe ausgewählt sind, die H, Alkyl, Aryl, Cycloalkyl und Arylalk/l umfasst.

43. Verbindung nach Anspruch 42, dadurch gekennzeichnet, dass

A ausgewähit ist aus der Gruppe, die H, NH2, NHEt, NHAc, OH umfaßt,

B ausgewählt ist aus der Gruppe, die CH2Ph, CH2Ph(4-F), CH(Ph)2, CH2Thienyl und CH2Naphty umfaßt,

C1 ausgewählt ist aus der Gruppe, die H und Methyl umfaßt, C2 ausgewählt ist aus der Gruppe, die Methyl und CH2OH umfaßt, oder wenn C1 und C2 durch eine Bindung verbunden sind, die sich daraus ergebende Struktur aus der Gruppe ausgewählt ist, die – (CH2)2-, – (CH2)3-, – (CH2)4- und - CH2CH(OH)CH2- umfasst.

D ausgewählt ist aus der Gruppe, die CH2CH2iPr, CH2iPr, Cyclohexyl, CH2Cyclohexyl, CH2Cyclohexyl, CH2Ch2Cyclohexyl, CH2Ph(2-Mo), CH2-S-tBu und CH2-S-iPr umfaßt,

E ausgewählt ist aus der Gruppe, die CH2Ph, CH2Ph(2-Cl), CH2Ph(3-Cl), CH2Ph(4-Cl), CH2Ph(2-F), CH2Ph(3-F), CH2Ph(4-F), CH2Indolyl, CH2Thienyl, CH2Benzothienyl und CH2Naphtyl umfaßt,

F ausgewählt ist aus der Gruppe, die (CII2)3CH3, (CH2)2CH3, (CH2)2-iPr, CH2-iPr, iPr, CH2-S-Et, CH2CH2-S-Me, CH2CH=CH2, CH2-CCH, Cyclohexyl und CH2Ph umfaßt,

Z2 -R3-Y- ist, wobei R3 ausgewählt ist aus der Gruppe, die CH2, (CH2)2, (CH2)3, (CH2)4 und CH2-C6H4 umfaßt, und Y ausgewählt ist aus der Gruppe, die NH2, NHEt, N(Et)2,

G ausgewählt ist aus der Gruppe, die NH2, NHMe, OH, und II umfaßt.

44. Verbindung nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei die Verbindung eine der folgenden Verbindungen ist:

Nr.	Verbindung
1	A:-Phe-[Om-Pro-cha-Trp-Phe]
2	A:-Phe-[Om-Hyp-cha-Trp-Phe]
3	HOCH ₂ (CHOH) ₄ -C=N-O-CH ₂ -CO-Phe-[Om-Pro-cha-Trp-Nie]
4	X-Phc-[Orn-Pro-cha-Trp-Nle]; X = 2-Acctamido-1-Methyl-Gucuronyl
5	A:-Phe-[Orn-Hyp(COCH ₂ OCH ₂ OCH ₂ OCH ₂ OCH ₃)-cha- Tip-Nlc]
6	Ac-Phe-[Orn-Hyp(CONH-CH ₂ CH(OH)-CH ₂ OH)-cha-Trp-Nie]
20	Ac-Phe-[Orn-Pro-cha-Trp-Ecr]

28	Ac-Phe-[Orn-Pro-cha-Trp-Nle]
29	Ac-Phe-[Orn-Pro-cha-Trp-Mct]
31	Ac-Phe-[Om-Pro-cha-Trp-Nva]
32	Ac-Phe-[Om-Pro-cha-Trp-Hle]
33	Ac-Phe-[Om-Pro-cha-Trp-Eaf]
34	Ac-Phe-[Om-Pro-cha-Trp-Ebd]
35	Ac-Phe-[Orn-Pro-cha-Trp-Eag]
36	Ac-Phc-[Orn-Pro-cha-Trp-Pmf]
37	Ac-Phe-[Orn-Pro-cha-Trp-2Ni]
38	Ac-Phe-[Om-Pro-cha-Trp-Thi]
41	P1-CH2-CH2-CO-[Om-Pro-cha-Trp-Nlc]
42	H-Phe-[Om-Pro-cha-Trp-Nle]
43	Ac-Lys-Phe-[Om-Pro-cha-Trp-Nle]
44	H-Phe-[Om-Ser-cha-Trp-Nle]
51	Ac-Phe-Orn-Pro-cha-Trp-Phe-NH ₂
52	Ac-Phe-Orn-Aze-cha-Bta-Phe-NH ₂
53	Ac-Phe-Orn-Pro-cha-Bta-2Ni-NH₂
54	Ac-Phe-Om-Pro-cha-Bta-Cha-NH ₂
55	A:-Phe-Om-Pip-cha-Trp-Phe-NH₂
56	Pla-CH ₂ -[Orn-Pro-cha-Trp-Nle]
57	Ph-CH ₂ -[Om-Pro-cha-Trp-Phe]
58	Ac-Phe-[Om-Pro-cha-Trp-1Ni]
59	Pli-CH(OH)-CH ₂ -CO-[Om-Pro-cha-Trp-Nle]
61	A2-Phe-Om-Pro-cha-Trp-Phe-NH2
62	A:-Phe-Orn-Pro-cha-Bta-Phe-NH2
64	A>-Phe-Om-Pro-cha-Trp-2Ni-NH ₂
65	A>-Phe-Orn-Pro-cha-Trp-Cha-NH ₂
GG	A:-Thi-Orn-Aze-cha-Bta-Phe-NH2
67	A:-Thi-Orn-Pip-cha-Bta-Phe-NH ₂
68	A:-Phe-Om-Pro-cha-Trp-Eap-NH2
69	Me ₂ -Phe-Orn-Pro-cha-Trp-Phe-NII ₂
70	Pl ₁₂ -CH-CH ₂ -CO-Om-Pro-cha-Trp-Phc-NH ₂
71	Ac-Ebw-Om-Pro-cha-Trp-Phe-NH ₂

72	A.c-Phe-Orn-Pro-cha-Trp-NH-CH ₂ -CH ₂ -Ph
73	Ac-Phe-Om-Aze-cha-Bta-NH-CH ₂ -CH ₂ -Ph
74	I:-Phe-Orn-Pro-cha-Trp-Phe-NH2
75	H-Me-Phe-Orn-Pro-cha-Trp-Phc-NH2
76	Bu-NH-CO-Phe-Orn-Pro-cha-Trp-Phc-NH ₂
77	Ac-Thi-Om-Pro-cha-Trp-Pho-NH ₂
78	Ac-Ebw-Orn-Pro-cha-Trp-Phe-NH ₂
79	Ac-Phe-Orn-Ala-cha-Trp-Phe-NH ₂
80	Ac-Phe-Orn-Pro-cha-Trp-Thi-NH2
81	Ac-Phe-Orn-Aze-cha-Pcf-Phe-NH ₂
82	Ac-Phe-Orn(Ac)-Pro-cha-Trp-Phe-NH ₂
83	Ac-Phe-Orn-Aze-cha-Trp-Phe-NH ₂
84	Ac-Phe-Trp-Pro-cha-Trp-Phe-NH ₂
85	Ph-NH-CO-Phe-Orn-Pro-cha-Trp-Phe-NH ₂
86	Bu-O-CO-Phe-Orn-Pro-cha-Trp-Phe-NH ₂
87	Ac-Phe-Lys-Pro-cha-Trp-Phe-NH ₂
88	Ac-Phe-Arg-Pro-cha-Trp-Phe-NH ₂
89	Ac-Phe-Gln-Pro-cha-Trp-Phe-NH ₂
92	Ac-Phe-Om-Pip-cha-Trp-Phe-NH ₂
93	Ac-Phe-Om-Hyp-cha-Trp-Phe-NH ₂
94	Ac-Phe-Orn-Pro-cha-Trp-1Ni-NH ₂
95	Az-Phe-Om-Aze-cha-Bta-Phe-NH-Me
96	CH ₃ -SO ₂ -Phe-Om-Aze-cha-Bta-Phe-NH ₂
99	A:-Phc-Orn-Aze-cha-Pff-Phe-NH2
100	Ac-Phe-Om-Aze-cha-Mcf-Phe-NH ₂
101	A:-Phe-Om(Ac)-Aze-cha-Bta-Phe-NH ₂
102	A:-Ebw-Om-Pro-cha-Trp-Phe-NH2
103	A:-Phc-Trp-Pro-cha-Trp-Phe-NH2
104	A:-Phe-Arg-Pro-cha-Trp-Phe-NH2
105	A:-Phe-Orn-Pip-cha-Trp-Pho-NH2
106	31 P-Om-Aze-cha-Bta-Phe-NH ₂
107	A:-Phe-Orn-Tic-cha-Trp-Phc-NH ₂
108	A:-Phe-Orn-Ser-cha-Trp-Phe-NH ₂

109	Ac-Phe-Orn-Pro-chg-Trp-Phe-NH ₂
110	Ac-Phe-Orn-Pro-hch-Trp-Phe-NH ₂
111	Ac-Phe-Om-Pro-cha-Trp-Phg-NH ₂
112	Ac-Phe-Bta-Aze-cha-Bta-Phc-NH ₂
113	Ac-Phe-Trp-Pro-cha-Bta-Phe-NH2
115	Ac-Phe-Orn-Pip-cha-Trp-Phe-OH
116	Ac-Phe-Om-Tic-cha-Trp-Phe-OH
·117	Ac-Phe-Orn-Ser-cha-Trp-Phe-OH
118	Ac-Phe-Orn-Pro-chg-Trp-Phe-OH
119	Ac-Phe-Bec-Pro-cha-Bta-Phe-NH ₂
120	Ac-Phe-Nie-Pro-cha-Bta-Phe-NH2
121	Ac-Phe-Har-Pro-cha-Bta-Phe-NH ₂
122	Ac-Phe-Arg-Pro-cha-Bta-Phe-NH ₂
123	Ac-Phe-Cys(Acm)-Pro-cha-Bta-Phe-NH2
124	Ac-Phe-Mpa-Pro-cha-Bta-Phe-NH ₂
125	Ac-Eby-Orn-Pro-cha-Bta-Phe-NH ₂
126	Ac-Phg-Om-Pro-cha-Bta-Phe-NH ₂
127	Az-Phe-Paf-Pro-cha-Bta-Phe-NH2
128	H ₂ N-CO-Phc-Om-Pro-cha-Bta-Phe-NH ₂
129	Me-O-CO-Phe-Om-Pro-cha-Bta-Phe-NH2
130	(-CO-CH ₂ -NH-CO-)-Phe-Oim-Pro-cha-Bta-Phe-NH ₂
132	Az-Phe-Om-Pro-hch-Trp-Phe-OH
133	(-CO-CH ₂ -CH ₂ -CO-)-Phe-Om-Pro-cha-Bta-Phe-NH ₂
134	Bu-CO-Phe-Om-Pro-cha-Bta-Phe-NH ₂
135	A:-Lys-Phe-Om-Aze-cha-Bta-Phe-NH ₂
136	Als-Gly-Phe-Orn-Aze-cha-Bia-Phe-NH ₂
137	Az-Arg-Phe-Orn-Aze-cha-Bta-Phe-NH ₂
138	A:-His-Phe-Om-Aze-cha-Bta-Phe-NH ₂
139	A:-Ser-Phe-Orn-Aze-cha-Bta-Phe-NH ₂
140	Ac-Guf-Phe-Om-Aze-cha-Bta-Phe-NH ₂
141	A:-Dab-Phc-Om-Aze-cha-Bta-Phe-NII2
142	FH ₂ C-CO-Phe-Orn-Pro-cha-Bta-Phe-NH ₂
143	Ac-Phe-Orn(Et ₂)-Pro-cha-Trp-Phe-NH ₂

144	A.c-Phe-[Orn-Hyp-cha-Trp-Nle]
145	3PP-[Orn-Hyp-cha-Trp-Nle]
146	Ac-Phe-[Om-Pro-cha-Trp-Tyr]
147	Ac-Phe-[Orn-Pro-omf-Trp-Nle]
149	Ac-Phe-Om-Pro-hle-Bta-Phe-NH ₂
150	Ac-Phe-Arg(CH2-CH2)-Pro-cha-Bta-Phe-NH2
151	A:-Ala-Phe-Om-Aze-cha-Bta-Phe-NH2
152	Az-Arg-Phe-Orn-Aze-cha-Bta-Phe-NH2
153	Az-Cit-Phe-Orn-Aze-cha-Bta-Phe-NH2
154	A >-Gly-Phe-Orn-Aze-cha-Bta-Phe-NH2
155	A:-Gly-Phc-Om-Aze-chg-Bta-Phe-NH2
156	A:-Gly-Phe-Orn-Aze-hch-Bta-Phe-NH2
157	A:-Gly-Thi-Orn-Aze-cha-Bta-Phe-NH2
158	A:-His-Phe-Orn-Aze-cha-Bta-Phe-NH2
159	A:-Hyp-Phe-Orn-Aze-cha-Bta-Phe-NH2
160	A:-Lys-Phe-Om-Aze-cha-Bta-Phe-NH2
161	A:-Mff-Orn-Pro-cha-Bta-Phc-NH2
162	Ac-Mff-Om-Pro-hlc-Bta-Phc-NH2
163	Ac-Mff-Om-Pro-hle-Mcf-Mff-NH2
164	Ac-Mmy-Om-Pro-hle-Pff-Phe-NH2
165	A:-NMF-Orn-Pro-cha-Bta-Phe-NH2
166	A:-Off-Orn-Pro-cha-Bta-Phe-NH2
167	Ac-Off-Orn-Pro-hle-Bta-Phe-NH2
168	A:-Orn-Phc-Orn-Aze-cha-Bta-Phe-NH2
169	Ac-Pff-Orn-Pro-cha-Bta-Phe-NH2
170	Ac-Pff-Orn-Pro-hle-Bta-Phe-NH2
171	Ac-Pff-Orn-Pro-hle-Mcf-Pff-NH2
172	Ac-Phe-[Cys-Pro-cha-Bta-Phe-Cys]-NH2
173	Ac-Phe-[Om-Asn-cha-Trp-Nle]
174	Ac-Phe-[Orn-Azc-cha-Trp-Nle]
175	Ac-Phe-[Om-Chy-cha-Trp-Nle]
176	Ac-Phe-[Orn-HyA-cha-Trp-Phe]
177	Ad-Phe-[Orn-Hyp-hlc-Bta-Phe]

178	Ac-Phe-[Om-Hyp-hic-Mcf-Phc]
179	Ac-Phe-[Orn-Hyp-hle-Pff-Nle]
180	Ac-Phe-[Orn-Hyp-hle-Pff-Phe]
181	A2-Phe-[Orn-Hyp-hle-Trp-Phe]
182	Ap-Phe-[Orn-Hyp-Mmf-Trp-Nle]
183	A:-Phe-[Orn-Hyp-Mmf-Trp-Phe]
184	A:-Phe-[Om-NMD-cha-Trp-Nle]
185	A:-Phe-[Orn-Pip-hle-Bta-Phe]
186	A:-Phe-[Orn-Pro-cha-Pff-Nle]
187	A:-Phc-[Orn-Pro-cha-Pff-Phc]
188	A :-Phe-[Orn-Pro-cha-Trp-1Ni]
189	Ac-Phe-[Orn-Pro-cha-Trp-Cha]
190	A:-Phe-[Om-Pro-cha-Trp-Chg]
192	A:-Phe-[Orn-Pro-cha-Trp-Ecr]
193	A:-Phe-[Orn-Pro-cha-Trp-Leu]
194	A:-Phe-[Orn-Pro-cha-Trp-nle]
195	Ac-Phe-[Orn-Pro-cha-Trp-Phe]
196	A:-Phe-[Orn-Pro-hle-Bta-Nle]
197	A:-Phe-[Om-Pro-hle-Bta-Phe]
198	A:-Phe-[Orn-Pro-hle-Pff-Phe]
199	A:-Phe-[Om-Pro-hle-Trp-Nle]
200	Ac-Phc-[Orn-Ser-cha-Trp-Nie]
201	A:-Phe-[Om-Ser-cha-Trp-Nle]
202	A-Phe-[Om-Ser-hle-Trp-Nle]
203	Ac-Phe-[Orn-Thr-cha-Trp-Nle]
204	Ac-Phe-[Om-Tic-cha-Trp-Nle]
205	A¢-Phe-[Om-Tic-cha-Trp-Nle]
206	A¢-Phe-Ala-Pro-cha-Bta-Phe-NH2
207	A -Phe-Arg-Pro-hle-Bta-Phe-NH2
208	Ac-Phe-Arg-Pro-hlc-Mcf-Phc-NH2
209	A¢-Phc-Cit-Hyp-hle-Bta-Phė-NH2
210	Ac-Phe-Cit-Pro-cha-Bta-Phe-NH2
211	Ac-Phe-Cit-Pro-hle-Bta-Phe-NH2

212	Ac-Phe-Cit-Ser-hle-Bta-Phe-NH2
213	Ac-Phe-Dab-Aze-cha-Bta-Phe-NH2
214	Ac-Phe-Dab-Aze-hle-Bta-Phe-NH2
215	Ac-Phe-Dab-Pro-cha-Bia-Phc-NH2
216	A:-Phe-Dap-Pro-cha-Bta-Phc-NH2
217	Λ2-Phe-Ech-Pro-cha-Bta-Phe-NH2
218	A:-Phc-Eep-Pro-cha-Bta-Phe-NH2
219	A2-Phe-Fcn-Aze-cha-Bta-Phe-NH2
220	A2-Phe-Fcn-Pro-cha-Bta-Phe-NH2
221	A:-Phe-Fco-Pro-cha-Bta-Phe-NH2
222	A:-Phe-Fco-Pro-cha-Bta-Phe-NH2
223	A:-Phe-Fcp-Aze-cha-Bta-Phe-NH2
224	A :-Phe-Ffa-Aze-cha-Bta-Phe-NH2
225	A :-Phe-Ffa-Pro-cha-Bta-Phe-NH2
226	A:-Phe-Ffa-Pro-hle-Bta-Phe-NH2
227	A:-Phe-G23-Pro-cha-Bta-Phe-NH2
228	A:-Phe-Guf-Pro-cha-Bta-Phe-NH2
229	A:-Phe-Har-Aze-cha-Bta-Phe-NH2
230	Ac-Phe-His-Pro-cha-Bta-Phe-NH2
231	Ac-Phe-L22-Pro-cha-Bta-Phe-NH2
232	A:-Phe-OrA-Pro-cha-Bta-Phe-NH2
233	A:-Phe-OrE-Pro-cha-Bta-Phe-NH2
234	Ac-Phe-Orn-Aze-hle-Bta-Phe-NH2
235	A:-Phe-Orn-Chy-cha-Bta-Phe-NH2
236	A¢-Phe-Om-Chy-hle-Pff-Phe-NH2
237	A Phe-Orn-G24-cha-Bta-Phe-NH2
238	Ac-Phe-Orn-G25-cha-Bta-Phe-NH2
239	A¢-Phe-Orn-G26-cha-Bla-Phe-NH2
240	Ac-Phe-Orn-G27-cha-Bta-Phe-NH2
241	Ac-Phe-Om-G30-cha-Bta-Phe-NH2
242	Ac-Phc-Orn-G31-cha-Bta-Phe-NII2
243	Ac-Phc-Om-Hse-cha-Bta-Phe-NH2
244	Ac-Phe-Orn-Hyp-hle-Bta-Phe-NH2

245	Ac-Phe-Orn-Hyp-hle-Pff-Phe-NH2
246	Ac-Phc-Orn-NMA-cha-Bta-Phe-NH2
247	Ac-Phe-Orn-NMS-cha-Bta-Phe-NH2
248	Ac-Phe-Om-Pro-cha-1Ni-Phc-NH2
249	Ac-Phe-Om-Pro-cha-Bta-1Ni-NH2
250	A>-Phe-Om-Pro-cha-Bta-Bhf-NH2
251	Ac-Phe-Orn-Pro-cha-Bta-Dff-NH2
252	A:-Phe-Orn-Pro-cha-Bta-Eaa-NH2
253 · ·	A:-Phe-Orn-Pro-cha-Bta-L19
254	Az-Phe-Orn-Pro-cha-Bta-Mcf-NH2
255	A:-Phe-Orn-Pro-cha-Bta-Mff-NH2
256	A:-Phe-Om-Pro-cha-Bta-NH-CH(CH2OH)-CH2-Ph
257	A:-Phe-Orn-Pro-Cha-Bta-NH-NBπ-CO-NH2
258	A:-Phe-Orn-Pro-cha-Bta-Opa-NH2
259	A:-Phe-Om-Pro-cha-Bta-Pcf-NH2
260	A :-Phe-Om-Pro-cha-Bta-Pmf-NH2
261	A:-Phe-Orn-Pro-cha-Bta-Thi-NH2
262	A:-Phe-Om-Pro-cha-Otf-Phe-NH2
263	Ac-Phe-Orn-Pro-ctb-Bta-Phe-NH2
264	A:-Phe-Om-Pro-ctb-Eaa-Phe-NH2
265	A:-Phe-Om-Pro-ctb-Mcf-Phe-NH2
266	Ac-Phe-Orn-Pro-ctb-Pff-Phe-NH2
267	Ac-Phe-Orn-Pro-hch-Trp-Phe-OH
268	Ac-Phe-Orn-Pro-hle-1Ni-Phe-NH2
269	Ac-Phe-Om-Pro-hie-6FW-Phe-NH2
270	Ac-Phe-Om-Pro-hle-Bta-INi-NH2
271	Ac-Phc-Orn-Pro-hle-Bla-2Ni-NH2
272	Ac-Phe-Orn-Pro-hle-Bia-5Ff-NH2
273	Ac-Phc-Orn-Pro-hle-Bta-Aic-NH2
274	Ad-Phe-Om-Pro-hlc-Bta-Cha-NH2
275	Ac-Phe-Orn-Pro-hlc-Bta-Chg-NH2
276	Ad-Phe-Om-Pro-hle-Bta-Eaa-NH2
277	Ac-Phe-Orn-Pro-hle-Bta-Egy-NH2

278	Ac-Phe-Orn-Pro-hic-Bus-Pcf-NH2
279	Ac-Phe-Om-Pro-hle-Bta-Pff-NH2
280	Ac-Phe-Om-Pro-hle-Bta-Plie-NH2
281	Ac-Phc-Orn-Pro-hlc-Bta-phe-OH
282	A>-Phe-Orn-Pro-hle-Bta-Tyr-NII2
283	A:-Phe-Om-Pro-hie-Dff-Phe-N112
284	A:-Phe-Orn-Pro-hle-Eaa-Phe-NH2
285 ·	A:-Phe-Orn-Pro-hle-Egc-Phe-NH2
286	Ap-Phe-Om-Pro-hle-Egy-Phe-NH2
287	A:-Phe-Om-Pro-hle-Egz-Phe-NH2
288	A:-Phe-Om-Pro-hle-Mcf-2Ni-NH2
289	A:-Phe-Orn-Pro-hle-Mcf-Cha-NH2
290	A:-Phe-Om-Pro-hle-Mcf-Pff-NH2
291	A > Phe-Orn-Pro-hle-Mcf-Phe-NH2
292	A>-Phc-Orn-Pro-hlc-Mff-Phe-NH2
293	A:-Phc-Orn-Pro-hle-Mmy-Phe-NH2
294	Ac-Phe-Om-Pro-hle-Ocf-Phe-NH2
295	A:-Phe-Om-Pro-hle-Off-Phe-NH2
296	Ac-Phe-Orn-Pro-hle-Otf-Phe-NH2
297	A:-Phe-Om-Pro-hle-Pff-2Ni-NH2
298	A:-Phe-Orn-Pro-hle-Pff-Cha-NH2
299	Ac-Phe-Orn-Pro-hle-Pff-Eaa-NH2
300	Ac-Phe-Orn-Pro-hle-Pff-Mmy-NH2
301	A:-Phe-Om-Pro-hle-Pff-Pff-NH2
302	A:-Phe-Orn-Pro-hle-Pff-Phe-NH2
304	Ac-Phe-Orn-Pro-hle-Phc-Phe-NH2
305	A¢-Phe-Om-Pro-hle-Tff-Phe-NH2
306	A Phe-Orn-Pro-hle-Trp-Phe-NH2
307	A¢-Phe-Om-Pro-ile-Trp-Phe-NH2
308	Ac-Phe-Orn-Pro-omf-Bta-Phe-NH2
309	Ac-Phc-Orn-Ser-cha-Bta-Phe-NH2
310	Ac-Ser-Phe-Orn-Azc-cha-Bta-Phe-NH2
311	A¢-Thi-[Om-Pro-hle-Bta-Phe]

312	Ac-Thi-Orn-Pro-cha-Bta-Phe-NH2
313	Ac-Thi-Orn-Pro-cha-Bta-Thi-NI12
314	Ac-Thr-Phc-Orn-Aze-cha-Bta-Phe-NH2
315	Bzl-[Om-Pro-cha-Bts-Nle]
316	CH3CH2CO-Phc-Om-Pro-cha-Bta-Phe-NH2
317	Def-[Om-Ser-hie-Trp-Nie]
318	Epy-Phe-[Orn-Hyp-cha-Trp-Phe]
319	Eh-Phe-[Om-Pro-hle-Pff-Nle]
320	F.Ac-Phe-Fib-Aze-cha-Bta-Phe-NH2
321	FAc-Phe-Om-Aze-cha-Bta-Phe-NH2
322	F.\c-Phc-Om-Pro-cha-Bta-Phe-NH2
323	Fai-Phe-[Om-Hyp-cha-Trp-Phe]
324	Fez-Om-Pro-cha-Bta-Phe-NH2
325	Fi-Phe-[Orn-Pro-cha-Trp-Nle]
326	Fign-Phe-[Orn-Hyp-cha-Trp-Phe]
327	Fign-Phe-[Om-Pro-cha-Trp-Nie]
328	Ftn-Phe-[Om-Pro-cha-Trp-Nle]
329	Ft-n-Phe-Cit-Pro-hle-Bta-Phe-NH2
330	Fto-Phc-[Orn-Pro-cha-Trp-Nle]
331	Ftp-[Om-Pro-cha-Trp-Nle]
332	Fqi-[Phe-Orn-Hyp-cha-Trp-Phe]
333	Fck-[Phe-Om-Pro-cha-Trp-Nle]
334	Fck-Phe-[Om-Pro-cha-Trp-Nle]
335	Fla-Phe-[Om-Hyp-cha-Trp-Phe]
336	Fib-[Phe-Om-Hyp-cha-Trp-Phe]
337	Fli-Phe-[Orn-Hyp-cha-Trp-Phe]
338	Flu-Phe-[Om-Pro-hle-Pff-Nle]
339	Fru-Phe-Om-Pro-cha-Bta-Phe-NH2
340	Fil-Phc-Orn-Pro-cha-Bta-Phe-NH2
341	H-Amf-[Om-Azc-hlc-Pff-Nle]
342	H-Bal-Phe-[Om-Hyp-hic-Trp-Nic]
343	H-Bal-Phe-[Om-Pro-hle-Pff-Nle]
344	H-Eby-[Orn-Hyp-hle-Trp-Nie]

345	H-Gly-Phe-Orn-Pro-cha-Bta-Phe-NH2
346	H-Nip-Phe-Cit-Pro-hle-Bta-Phe-NH2
347	Hoo-Phe-[Om-11yp-hle-Pff-Nlc]
348	Hoo-Phe-Cit-Pro-hle-Pff-Phe-NH2
349	Hoo-Phe-Orn-Hyp-hle-Pff-Phe-NH2
350	Hoo-Phe-Orn-Pro-hle-Bta-Phe-NH2
351	Hoo-Phe-Orn-Pro-hle-Mcf-Phe-NH2
352	H20-Phe-Orn-Pro-hle-Pff-Phe-NH2
353	H-Phc-[Lys-Hyp-hle-Pff-Nle]
354	H-Phe-[Om-Hym-hle-Mcf-Nlc]
355	H-Phe-[Om-Hym-hle-Pff-Phe]
356	H Phe-[Om-Hyp-cha-Trp-Nle]
357	H-Phe-[Om-Hyp-cha-Trp-Phe]
358	H-Phe-[Om-Hyp-cth-Pff-Nle]
359	H-Phe-[Om-Hyp-ctb-Trp-Nle]
360	H-Phe-[Orn-Hyp-ctb-Trp-Phe]
361	H-Phe-[Om-Hyp-hle-Mcf-Leu]
362	H-Phe-[Om-Hyp-hle-Pff-Chg]
363	H-Phe-[Om-Hyp-hle-Pff-Hle]
364	H-Phe-[Orn-Hyp-hle-Pff-Leu]
365	H Phe-[Om-Hyp-hle-Pff-Nie]
366	H-Phe-[Om-Hyp-hle-Pff-Phe]
367	H-Phe-[Om-Hyp-hle-Trp-Hle]
368	H-Phe-[Orn-Hyp-hle-Trp-Leu]
369	H-Phe-[Om-Hyp-hle-Trp-Nle]
370	H-Phe-[Om-Hyp-hle-Trp-Nva]
371	H-Phe-[Om-Hyp-hle-Trp-Phe]
372	H-Phe-[Orn-NMS-cha-Trp-Nle]
373	H-Phe-[Orn-NMS-hle-Pff-Phe]
374	H-Phe-[Om-Pro-cha-Pff-Nle]
375	H-Phe-[Om-Pro-cha-Pff-Phe]
376	H-Phe-[Orn-Pro-cha-Trp-Nlc]
377	H-Phe-[Om-Pro-hlc-Mcf-Phe]

نز

38

378	H-Phe-[Om-Pro-hle-Ocf-Phe]
379	H-Phe-[Om-Pro-hle-Pff-Nle]
380	H-Phe-[Om-Pro-hic-Pff-Phe]
381	H-Phe-[Om-Pro-hic-Trp-Nic]
382	H-Phe-[Orn-Ser-cha-Trp-Nle]
383	H-Phe-[Orn-Ser-cha-Trp-Phc]
384	H-Phe-[Om-Ser-hle-Eaa-Nle]
385	H-Phe-[Orn-Scr-hle-Mcf-Leu]
386	H-Phe-[Om-Ser-hle-Ocf-Nle]
387	H-Phe-[Orn-Ser-hle-Pff-Leu]
388	H-Phe-[Orn-Ser-hle-Pff-Nle]
389"	H-Phe-[Orn-Scr-hle-Pff-Phe]
390	H.Phe-[Om-Ser-hle-Trp-Nle]
391	H-Phc-Cit-Pro-hle-Bta-Phe-NH2
392	Oıf-[Orn-Hyp-hle-Trp-Nle]
393	Ting-Phc-[Om-Hyp-cha-Trp-Phe]

- 45. Phar nazeutische Formulierung umfassend mindestens eine Verbindung gemäß einem der vorangenenden Ansprüchen und zusätzlich ein pharmazeutisch akzeptables Trägermittel.
- 46. Verwendung mindestens einer Verbindung nach einem der vorangehenden Ansprüche zur Herstellung eines Medikamentes.
- 47. Verwendung nach Anspruch 46, dadurch gekennzeichnet, dass das Medikament für die Prävention und/oder Behandlung einer Erkrankung verwendet wird, bei der das Komplemen system aktiviert ist und/oder bei der die Inhibierung des Komplementsystems eine Lindening der Symptome hervorruft.
- 48. Verwendung nach Anspruch 46, dadurch gekennzeichnet, dass das Medikament für die Prävention und/oder Behandlung einer Erkrankung verwendet wird, bei der die Inhibierung der Aktivierung des C5a Rezeptors allein und/oder in Kombination mit anderen Therapeutika eine Linderung der Symptome hervorruft.

- 49. Ver vendung nach Anspruch 46, 47 oder 48, dadurch gekennzeichnet, dass die Krankheit und/oder die zu behandelnden Symptome ausgewählt sind aus der Gruppe Autoimmunerkrankungen, akute inflammatorischer Erkrankungen, Traumata, lokale Entzündungen, Schock und Verbrennungen.
- Verlvendung nach Anspruch 49, dadurch gekennzeichnet, dass die Erkrankungen *5*0. ausgewählt sind aus der Gruppe umfassend theumatoide Arthritis, ankylose Spondylitis, Sarkoidose, systemischer Lupus erythematodes, multiple Sklerose, Psoriasis, septischer Schock, hainorrhagischer Schock, SIRS (septic inflammatory response syndrom), MOF (Multiorganiversagen), Asthma, Vaskulitis, Myokarditis, Dermatomyositis, entzundliche Darmerkrankungen (IBD: inflammatory bowel disease), Pemphigus, Myasthenia gravis, Glomerulonephritis, akute respiratorische Insussizienz, Gehirnschlag, Herzinfarkt. Reperfusionsschaden. neurokognitive Dysfunktionen. Antiphospholipid-Syndrom, Verbrennungen, entzündliche Erkrankungen des Auges, lokale Manifestationen systemischer Erkrankungen, entzündliche Gefäßerkrankungen und akute Verletzungen des zentralen Nervensystems.
- 51. Verwendung nach Anspruch 50, dadurch gekennzeichnet, dass die entzündliche Erkrankung des Auges aus der Gruppe ausgewählt ist, die Uveitis, altersabhängige Makulardegenration, diabetische Retinopathie, diabetisches makulares Ödem, okularen Pemphigoid Keratoconjunctivitis, Stevens-Johnson Syndrom und Graves Ophthalmophatie umfasst.
- 52. Verwendung nach Anspruch 50, dadurch gekennzeichnet, dass die Erkrankung eine lokale Manifestation systemischer Erkrankungen ist, webei die systemische Erkrankung aus der Gruppe ausgewählt ist, die Rheuma, SLE und Typ I und Typ II Diabetis umfasst.
- 53. Verwendung nach Anspruch 52, dadurch gekennzeichnet, dass die Manifestationen ausgewählt eind aus der Gruppe die Manifestationen am Auge, am oder im Gehim, an den Gefäßen, am Herzen, an der Lunge, an den Nieren, an der Leber, des gastrointestinalen Traktes, der Milz, der Haut, am Knochensystem, am lyphatischen System und im Blut ausgewählt ist.

- 54. Verwendung nach Anspruch 50, dadurch gekennzeichnet, dass die entzündliche Gestäßerkrankung aus der Gruppe ausgewählt ist, die Vaskulitis, vascular leakage und Artheroaklerose umsasst.
- 55. Verwendung mindestens einer Verbindung nach einem der vorangehenden Ansprüche zur Prävention und/oder Unterstützung chirurgischer Eingriffe, bevorzugtererweise zur Herstellung eines Medikamentes zu diesem Zweck.
- 56. Verwendung nach einem der Ansprüche 46 bis 55, dadurch gekennzeichnet, dass das Medikamen: zur Prävention und/oder Unterstützung chirurgischer Eingriffe verwendet werden.
- 57. Verwendung nach einem der Ansprüche 46 bis 55, dadurch gekennzeichnet, dass das Medikamen zur Unterstützung und/oder zur Prävention und/oder Nachsorge eines chirurgischen Eingriffs verwendet werden, wobei der chirurgische Eingriff ausgewählt ist aus der Gruppe, die CABG, PACT, PTA, MidCAB, OPCAB, Thrombolyse, Organtransplantation und Gefäßverschluss (clamping) umfasst.
- 58. Verwendung nach einem der Ansprüche 46 bis 55, dadurch gekennzeichnet, dass das Medikamen für die thrombolytische Behandlung verwendet wird.
- 59. Verwendung nach einem der Ansprüche 46 bis 55, dadurch gekennzeichnet, dass das Medikament im Rahmen einer Dialyse-Behandlung, gegebenenfalls vor, während oder danach, verwendet wird.
- 60. Verwendung nach einem der Ansprüche 46 bis 55, dadurch gekennzeichnet, das Medikament zur Vorbeugung von Schädigungen eines transplantieren und/oder zu transplantierenden Organs verwendet wird.
- 61. Verwendung nach einem der Ansprüche 46 bis 55, dadurch gekennzeichnet, das Medikament zur Vorbeugung oder Behandlung von Organabstossungsreaktionen verwendet wird.